

DUPLICATE



HX00013366









WREDENS SAMMLUNG

KURZER

MEDIZINISCHER LEHRBÜCHER.

BAND XII.

---

LEHRBUCH

DER

KRANKHEITEN DES NERVENSYSTEMS.

VON

ADOLPH SEELIGMÜLLER.

ABTHEILUNG II.

KRANKHEITEN DES RÜCKENMARKS UND GEHIRNS  
SOWIE DER ALLGEMEINEN NEUROSEN.

MIT 103 ABBILDUNGEN IN HOLZSCHNITT.

---

BRAUNSCHWEIG,

VERLAG VON FRIEDRICH WREDEN.

1887.

LEHRBUCH

DER

KRANKHEITEN DES RÜCKENMARKS  
UND GEHIRNS

SOWIE DER ALLGEMEINEN NEUROSEN.

FÜR

AERZTE UND STUDIRENDE.

VON

DR. AD. SEELIGMÜLLER,  
Professor e. o. an der Universität Halle.

MIT 103 ABBILDUNGEN IN HOLZSCHNITT.

---

BRAUNSCHWEIG,

VERLAG VON FRIEDRICH WREDEN.

1887.

Alle Rechte vorbehalten.



## Vorwort.

---

Mit dieser Schlussabtheilung ist mein Lehrbuch der Nervenkrankheiten fertig geworden und stellt, so weit ich die Fachliteratur übersehen kann, in seiner Art das vollständigste\*) Lehrbuch dieser Disciplin dar. Möchte es zudem auch das Lob verdienen, welches ihm ein französischer Kritiker in der *Revue de médecine* 1886 hat zu Theil werden lassen, dass es das practischste und bequemste für das Studium der Nervenkrankheiten sei!

Die Anordnung des Stoffes hat mir viel Kopfzerbrechen gemacht, zumal ich erst kurz vor der Drucklegung des I. Bandes, der über die Krankheiten der peripheren Nerven und des Sympathicus handelt, den Entschluss fasste, einen II. Band über die übrigen Krankheiten des Nervensystems folgen zu lassen.

Am meisten Ueberlegung hat mich die Vertheilung der anatomischen Kapitel gekostet. Um nicht langweilig und ermüdend zu werden, durfte ich diese Materie nicht, wie es am bequemsten gewesen wäre, hintereinander abhandeln.

---

\*) Bei aller Vorliebe für die Psychiatric — ich fungirte in zwei verschiedenen Perioden 1862 und 1865 als Arzt an der alten Provinzialirrenanstalt Nietleben bei Halle — musste ich die Geisteskrankheiten aus dem Kreise meiner Besprechung ganz ausschliessen, weil die Bearbeitung derselben für diesen Lehrbüchercyclus bereits in bewährte Hände gelegt war.

Um in Zukunft dem ungerechten Vorwurf zu entgehen, dass ich die therapeutischen Verordnungen ausführlicher hätte besprechen sollen, habe ich in der 2. Abtheilung noch mehr als in der 1. auf den I. Band verwiesen, welcher über allgemeine Therapie einschliesslich der Electro- und Thermo-therapie einen längeren Abschnitt enthält. Endlich ist dieser Schlussabtheilung ein Literaturverzeichniss für beide Bände beigegeben, welches manchem Leser willkommen sein möchte.

Von einem wohlwollenden Beurtheiler ist die Frage aufgeworfen worden, ob die Anatomie in meinem Buche nicht zu ausführlich berücksichtigt sei. Darauf kann ich nur erwidern, dass ich selbst zu jener älteren Generation von Aerzten gehöre, die auf der Universität keine Gelegenheit hatten, über Anatomie und Physiologie des Nervensystems das zu lernen, was zum Studium der modernen Neuropathologie durchaus erforderlich ist; und wenn in irgend einem Kapitel der Pathologie, so sicherlich in der Neuropathologie ist die Anatomie die nothwendige Basis, ohne welche nicht weiter gebaut werden kann.

Auch die Behandlung des übrigen Stoffes war bei dem schnellen Fortschreiten unserer Specialwissenschaft nicht leicht und nicht mühelos. Manches Kapitel, z. B. das über progressive Muskelatrophie, habe ich in den vier Jahren, welche über der Fertigstellung des II. Bandes vergangen sind, mehrmals völlig umgearbeitet.

Ueber alle diese Schwierigkeiten hat mir nächst Gottes Gnade die Begeisterung für die Neuropathologie, welcher ich seit 25 Jahren meine Kraft, ja mein Leben gewidmet habe, freundlich hinweggeholfen. Vielleicht ist aber gerade diese Begeisterung daran schuld, dass ich nach der Meinung einiger Beurtheiler des I. Bandes zu lebhaft, zu frisch, zu flott geschrieben habe. Diesen Kritikern erwidere ich Folgendes:

Wenn es zunächst wahr ist, „le style c'est l'homme“, so bedauere ich, dass ich mich nicht anders machen kann, als ich bin und darum auch meinen Styl nicht anders, als er ist. Ausserdem aber habe ich denjenigen stets als das Ideal eines Lehrers preisen hören, der es verstand, einen langweiligen Stoff interessant vorzutragen. Als ich anfang Geographie zu treiben, musste ich aus dem „kleinen Cannabich“ bei jedem der damals noch existirenden drei anhaltischen Herzogthümer, die jetzt zu dem einen Herzogthum Anhalt vereinigt ca. 43 Quadratmeilen ausmachen, lernen: „Producte: Ochsen, Schafe, Ziegen, Esel“ u. s. w. — Wie anders muthete mich danach das geographische Lehrbuch meines unvergesslichen Lehrers Hermann Adalbert Daniel an, in welchem es bei Beschreibung der Alpen heisst: „Das Maul-

thier sucht im Nebel seinen Weg“ und bei der Schilderung Italiens:  
„Kennst du das Land, wo die Citronen blühn?“ —

Nicht anders erging es mir bei dem Studium der Anatomie und der Pathologie. Wie jauchzte ich auf, als ich Rosenmüller's trocknes Lehrbuch bei Seite legen konnte, weil Joseph Hyrtl seine unterhaltende descriptive Anatomie veröffentlicht hatte und nun gar seine wie ein Roman sich lesende topographische Anatomie! Und dann später in der Pathologie Felix Niemeyer mit seinem frischen packenden Styl!

Möchte ich von diesen Reformatoren des Lehrbuchstyls nur ein klein wenig gelernt haben, wie glücklich wäre ich! Doch genug! Möge mein Buch selbst für sich reden und ihm auch nach seiner Vollendung die freundliche Nachsicht und Zuneigung der Collegen und der Commilitonen zugewendet bleiben, wie vorher!

Halle a. d. Saale, am 1. April 1887.

Adolph Seeligmüller.



# Inhaltsverzeichnis.

## Allgemeine Uebersicht über Bau und Function des Cerebrospinalsystems.

	Seite
Allgemeines Schema . . . . .	1
Untersuchungsmethoden . . . . .	3
Anatomisches und Physiologisches über das Gehirn . . . . .	6
Die Oberfläche des Gehirns . . . . .	6
I. Hauptfurchen . . . . .	7
II. Lappen des Grosshirns . . . . .	10
Der innere Bau des Gehirns . . . . .	14
Functionen der Grosshirnrinde . . . . .	23
Anatomisches und Physiologisches über das Rückenmark . . . . .	30
Hirnstamm . . . . .	41
Hüllen des Gehirns und Rückenmarks. . . . .	47
Bedingungen für das Functioniren der Ganglienzellen . . . . .	52

## Die Krankheiten des Rückenmarks.

Physio-pathologische Einleitung . . . . .	54
Das Rückenmark als Leitungsorgan . . . . .	56
Sensible Leitung . . . . .	56
Störungen der Sensibilität . . . . .	57
Motorische Leitung . . . . .	58
Störungen der Motilität . . . . .	58
Anhang. Die bei Rückenmarkskrankheiten beobachteten Gangarten . . . . .	65
Das Rückenmark als Centralorgan . . . . .	65
1. Das Rückenmark als Reflexcentrum . . . . .	65
2. Das Rückenmark als Centrum für Blase und Mastdarm . . . . .	69
3. Das Rückenmark als Centrum für die sexuellen Functionen . . . . .	71
4. Das Rückenmark als vasomotorisches Centrum . . . . .	71
5. Das Rückenmark als trophisches Centrum . . . . .	72
Anhang. Die secundären Degenerationen im Rückenmark . . . . .	73
Allgemeine Diagnose der Rückenmarkskrankheiten . . . . .	80
Localisation der spinalen Läsion . . . . .	81

## Die einzelnen Krankheiten des Rückenmarks und seiner Häute.

Hyperämie der Rückenmarkshäute und des Rückenmarks selbst . . . . .	88
Blutung in die Rückenmarkshäute. Hämatorrhachis. Meningealhämorrhagie . . . . .	91
Entzündung der Häute des Rückenmarks . . . . .	94
I. Entzündung der harten Haut des Rückenmarks. Pachymeningitis spinalis . . . . .	94
1. Pachymeningitis spinalis externa. Peripachymeningitis . . . . .	94
2. Pachymeningitis spinalis interna . . . . .	95
a) Pachymeningitis cervicalis hypertrophica . . . . .	96
b) Pachymeningitis interna haemorrhagica . . . . .	99
II. Entzündung der weichen Häute des Rückenmarks. Leptomeningitis spinalis . . . . .	99
1. Leptomeningitis spinalis acuta . . . . .	100
2. Leptomeningitis spinalis chronica. Chronische Spinalmeningitis . . . . .	105

## Die Krankheiten der Rückenmarkssubstanz.

Blutung in die Rückenmarkssubstanz. Haemorrhagia spinalis. Hämatomyelie . . . . .	109
Verletzungen des Rückenmarks . . . . .	113
Halbseitenläsion . . . . .	115
Rückenmarksverletzungen, welche beide Seiten betreffen . . . . .	117
1. Acute traumatische Verletzungen des Rückenmarks . . . . .	118
2. Erschütterung des Rückenmarks. Commotio medullae spinalis . . . . .	122
Langsame Compression des Rückenmarks. Drucklähmungen des Rückenmarks. Compressionsmyelitis . . . . .	127
Tumoren des Rückenmarks und seiner Häute . . . . .	137
Spina bifida. Myelomeningocele. Rachischisis. Wirbelspalte . . . . .	139
Entzündung des Rückenmarks. Acute und chronische Myelitis . . . . .	142
Acute Myelitis. Myelitis acuta . . . . .	145
Chronische Myelitis. Myelitis chronica . . . . .	154
Primäre Erweichung des Rückenmarks (ohne Entzündung). . . . .	158
Pathologische Spalt- und Höhlenbildung im Rückenmark. Hydromyelie. Syringomyelie . . . . .	159
Die periependymäre Myelitis . . . . .	162
Rückenmarkserkrankungen nach Einwirkung plötzlich erniedrigten Luftdrucks . . . . .	163
Die multiple Sclerose des Gehirns und Rückenmarks . . . . .	164
Die localisirten Erkrankungen des Rückenmarks . . . . .	178
Hinterstrangscclerose . . . . .	179
Die spastischen spinalen Paralysen . . . . .	201
Einfache spastische Spinalparalyse . . . . .	203
Spastische Spinalparalyse mit Muskelatrophie. Amyotrophische Lateralsclerose . . . . .	208
Progressive Muskelatrophie . . . . .	213
Die spinale progressive Muskelatrophie . . . . .	218

	Seite
Anhang. Verschiedene Formen der myopathischen progressiven Muskelatrophie . . . . .	227
1. Pseudohypertrophie der Muskeln. Atrophia musculorum lipomatosa . . . . .	228
Wahre Muskelatrophie . . . . .	234
2. Die „juvenile“ Form der progressiven Muskelatrophie . . .	234
3. Progressive Muskelatrophie mit Betheiligung der Gesichtsmusculatur . . . . .	236
Die verschiedenen Formen der Poliomyelitis, Entzündung der grauen Vordersäulen . . . . .	238
a) Poliomyelitis anterior acuta infantum. Spinale Kinderlähmung (Essentielle Lähmung) . . . . .	238
b) Poliomyelitis anterior acuta adultorum. Acute Entzündung der grauen Vordersäulen bei Erwachsenen . . . . .	250
c) Poliomyelitis subacuta s. chronica . . . . .	252
Acute aufsteigende Paralyse. Landry'sche Paralyse . . . . .	256
1. Anhang. Die combinirten Strangscerosen . . . . .	261
2. Anhang. Einzelne Formen von muthmaasslich spinaler Lähmung .	262
1. Die subacuten Paraparesen G. Fischer's . . . . .	263
2. Die mit Parästhesie verbundene Paraparese O. Berger's .	263
3. Die intermittirenden spinalen Lähmungen . . . . .	263

### Die Krankheiten des verlängerten Marks.

Anatomisch-physiologische Einleitung . . . . .	265
Die einzelnen Krankheiten des verlängerten Marks . . . . .	270
Die Bulbärparalyse. Progressive atrophische Bulbärparalyse, Paralysis glosso-labio-laryngea, Nervenkerndlähmung . . .	270
Abweichende Formen der progressiven Bulbärparalyse. Ophthalmoplegia progressiva . . . . .	276
Acute und apoplectiforme Bulbärlähmung . . . . .	280
1. Hyperämie und Hämorrhagie . . . . .	280
2. Thrombose und Embolie. Erweichung . . . . .	282
3. Acute Entzündung. Myelitis bulbi acuta . . . . .	284
Traumen des verlängerten Marks. Acute und langsame Compression . . . . .	285
Differentialdiagnose der verschiedenen Affectionen des verlängerten Marks	287

### Die Krankheiten des Gehirns.

Physiopathologische Einleitung . . . . .	289
Allgemeine Symptomatologie der Gehirnkrankeheiten . . . . .	289
Allgemeinerscheinungen . . . . .	289
Herdsymptome . . . . .	300
A. Störungen der Motilität . . . . .	300
Allgemeines . . . . .	300
Anhang. Die Blutcirculation im Gehirn . . . . .	303
I. Cerebrale Lähmungsformen . . . . .	307

	Seite
1. Hemiplegie . . . . .	307
a) Hemiplegie mit gleichseitiger Facialislähmung . . . . .	307
b) Hemiplegie mit Facialislähmung auf der entgegengesetzten Seite. Hemiplegia alternans . . . . .	309
c) Hemiplegie ohne Facialislähmung . . . . .	310
2. Die cerebrale Monoplegie . . . . .	310
3. Die cerebrale Paraplegie . . . . .	310
4. Isolirte Lähmung einzelner Hirnnerven . . . . .	311
II. Cerebrale Krampfformen . . . . .	311
Anhang. Cerebrale Ataxie . . . . .	319
B. Störungen der Sensibilität . . . . .	320
I. Hemianästhesie . . . . .	320
II. Hyperästhesie . . . . .	325
C. Störungen der Sinnesthätigkeiten . . . . .	325
I. Störungen des Gesichtssinns und Beziehungen des Gehirns zum Sehorgan überhaupt . . . . .	325
II. Störungen des Gehörsinns und die Beziehungen des Gehirns zum Gehörorgan überhaupt . . . . .	336
III. Störungen des Geruchs und Geschmacks . . . . .	342
Topische Diagnostik der Gehirnkrankheiten (Hirnlocalisation) . . . . .	342
Allgemeine Regeln für die Localdiagnose . . . . .	342
Anhang. Die topographischen Beziehungen zwischen Hirnoberfläche und Schädel . . . . .	346
Die specielle Lehre von der Hirnlocalisation . . . . .	347
I. Localisation in der Grosshirnrinde . . . . .	347
1. Die motorische Region der Grosshirnrinde . . . . .	347
a) Die corticalen Reizerscheinungen . . . . .	350
b) Die corticalen Lähmungserscheinungen . . . . .	352
2. Die Sprachcentren der Grosshirnrinde und ihre Läsion, Aphasie und andere Störungen der Sprache . . . . .	355
1. Die motorische Aphasie . . . . .	362
2. Die amnestische Aphasie . . . . .	366
3. Die Paraphasie . . . . .	367
4. Die totale Aphasie . . . . .	368
5. Die Worttaubheit und Wortblindheit . . . . .	368
Anhang. Die Dyslalien oder Dysarthrien . . . . .	373
3. Localisation in den übrigen Abschnitten der Hirnrinde . . . . .	376
II. Localisation im Centrum ovale . . . . .	377
III. Localisation in der inneren Kapsel . . . . .	378
IV. Localisation in den Basalganglien . . . . .	379
V. Localisation in den Vierhügeln . . . . .	383
VI. Localisation im Grosshirnschenkel . . . . .	384
VII. Localisation in der Brücke . . . . .	385
VIII. Localisation im Kleinhirn . . . . .	391
IX. Localisation in den Kleinhirnschenkeln . . . . .	394
X. Localisation an der Grosshirnbasis . . . . .	395
Diagnostische Sätze über Localisation im Gehirn . . . . .	399



## Die einzelnen Krankheiten des Gehirns und seiner Häute.

Von den Circulationsstörungen innerhalb des Schädelraumes. Gehirnhyperämie. Gehirnanämie . . . . .	401
Anämie des Gehirns. Anaemia cerebri . . . . .	404
Hyperämie des Gehirns. Hyperaemia cerebri . . . . .	410
Die Erkrankungen der Gehirnhäute . . . . .	418
Entzündung der harten Hirnhaut. Pachymeningitis . . . . .	418
1. Pachymeningitis externa . . . . .	418
2. Pachymeningitis haemorrhagica interna. Haematoma durac matris . . . . .	419
Die eitrige Gehirnhautentzündung. Meningitis simplex. Convexitäts- meningitis. Leptomeningitis cerebralis suppurativa . . . . .	427
Die chronische Gehirnhautentzündung. Chronische Meningitis. Lepto- meningitis chronica . . . . .	438
a) Die chronische Convexitätsmeningitis . . . . .	439
b) Die chronische Basalmeningitis . . . . .	441
Die tuberculöse Gehirnhautentzündung. Meningitis tuberculosa. Basilar- meningitis. Hydrocephalus acutus . . . . .	442
Blutung in die weichen Hirnhäute. Subarachnoideale Hämorrhagie . .	459
Thrombose der Hirnsinus . . . . .	461

## Die Krankheiten der Gehirnssubstanz.

Die Krankheiten der Gehirnssubstanz . . . . .	465
Die Gehirnblutung. Haemorrhagia cerebri . . . . .	465
Die embolische u. thrombotische Gehirnerweichung. Encephalomalacie .	479
Die entzündlichen Prozesse im Gehirn. Encephalitis. Hirnabscess und Hirnsclerose . . . . .	489
I. Die acute eitrige Encephalitis. Der Hirnabscess . . . . .	489
Einzelne Formen der acuten eitrigen Encephalitis . . . . .	489
a) Otitische Encephalitis . . . . .	498
b) Acute Encephalitis bei Lungenaffectionen . . . . .	499
c) Acute pyämische Encephalitis . . . . .	499
Die hyperplastische Encephalitis . . . . .	503
II. Die acute u. chronische nichteitrig Encephalitis . . . . .	504
1. Bei Erwachsenen . . . . .	504
2. Bei Kindern. Spastische Cerebralparalyse . . . . .	506
a) Die Hemiplegia spastica infantilis . . . . .	514
b) Die bilaterale Cerebralparalyse im Kindesalter . . . . .	517
c) Die spastische Cerebrospinalparalyse . . . . .	517
Die Hirnatrophie. Atrophia cerebri . . . . .	519
Die serösen Ausschwitzungen im Gehirn . . . . .	522
I. Das Oedem des Gehirns . . . . .	522
II. Die verschiedenen Formen des Hydrocephalus . . . . .	522
Hirntumoren . . . . .	527
Anhang. Tuberkelgeschwulst im Gehirn . . . . .	540

	Seite
<b>Die allgemeinen Neurosen.</b>	
Neurasthenie . . . . .	549
Besondere Formen der Neurasthenie . . . . .	566
1. Die sexuelle Neurasthenie . . . . .	566
2. Neurasthenie des Herzens . . . . .	569
Hysterie. Mutterweh. Hysteralgie . . . . .	572
1. Anhang. Hysterie bei Kindern. Hysteria infantilis . . . . .	617
2. Anhang. Hysterie bei Männern. Hysteria virilis . . . . .	621
Katalepsie . . . . .	622
Hypnotismus . . . . .	627
Epilepsie . . . . .	631
Epilepsia gravior . . . . .	636
Epilepsia mitior . . . . .	640
Eclampsia infantum . . . . .	654
Chorea minor . . . . .	658
Myoclonie. Paramyoclonus multiplex . . . . .	668
Saltatorischer Reflexkrampf . . . . .	670
Tremor. Zittern . . . . .	672
Paralysis agitans. Schüttelkrampf . . . . .	673
Tetanus. Starrkrampf . . . . .	678
Tetanie . . . . .	687
Myotonie . . . . .	692
1. Anhang. Toxische Neurosen . . . . .	697
Alcoholismus . . . . .	697
Morphiumsucht . . . . .	700
Nicotivergiftung . . . . .	704
2. Anhang. Syphilis des Nervensystems . . . . .	705
Syphilis des Gehirns . . . . .	715
Syphilis des verlängerten Marks . . . . .	732
Syphilis des Rückenmarks . . . . .	733
Syphilis der peripheren Nerven . . . . .	741
Syphilis des Sympathicus . . . . .	745
Erkrankungen des Nervensystems bei hereditärer Syphilis . . . . .	745
Literatur-Verzeichniss . . . . .	747
Sachregister . . . . .	782

Seinem lieben Freunde und Studiengenossen

**Herrn Dr. Oscar Boeck,**

Arzt und Ohrenarzt in Magdeburg,

zur Erinnerung an unsere Doctorpromotion

im August vor fünfundzwanzig Jahren

mit herzlichem Gruss

der Verfasser.

Die serösc

I.

II



# Allgemeine Uebersicht über Bau und Function des Cerebrospinalsystems.

---

## Allgemeines Schema.

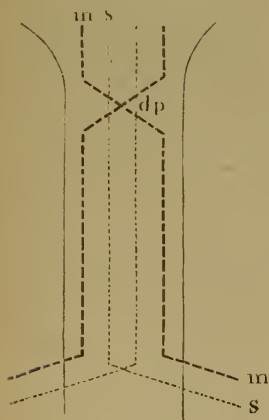
Das Cerebrospinalsystem setzt sich zusammen aus Gehirn und Rückenmark, welche nebst dem verlängerten Mark, das sie verbindet, auch als die Centralorgane des Nervensystems bezeichnet werden. Diese Centralorgane sind im Gegensatz zu den peripheren Nerven, die fast ausschliesslich aus weisser Substanz bestehen, aus grauer und weisser Substanz mittelst eines die ernährenden Gefässe führenden Stützgewebes aufgebaut. Im Rückenmark erscheinen jene beiden Nervensubstanzen in durchweg gleichmässiger Weise angeordnet, insofern der weisse Markmantel den grauen Kern überall umgiebt. Im Gehirn dagegen sind sie in ausserordentlich complicirter Weise vertheilt. Die graue Substanz besteht wesentlich aus Ganglienzellen, die weisse aus Nervenfasern. Die Ganglienzellen sind die Ausgangspunkte der Innervation, die Fasern die Leiter derselben.

Als die Endstation des ganzen Cerebrospinalsystems, mit welcher jeder Theil des Körpers durch Nervenbahnen in Verbindung steht, dürfen wir die graue Substanz der Grosshirnrinde bezeichnen: in ihr werden alle Empfindungseindrücke aufgenommen, von ihr gehen alle willkürlichen Bewegungsimpulse aus. Aus diesem Grunde dürfen wir uns mit Meynert jeden peripheren Theil des Körpers auf der Rinde des Grosshirns in ähnlicher Weise projectirt denken, wie jeder leuchtende Punkt der Aussenwelt sich auf der Netzhaut des Auges projectirt. Wie aber der Lichtstrahl nicht ungebrochen zur Netzhaut gelangt, so sind auch die Bahnen, auf welchen jene Projection zu Stande kommt, nicht

continuïrliche, sondern mehrfach unterbrochene. Die Unterbrechung aber geschieht durch Anhäufungen grauer Substanz, Gruppen von Ganglienzellen, welche wir als Nervencentren bezeichnen. Der ersten derartigen Unterbrechungsstation begegnen wir, wenn wir von der Grosshirnrinde ausgehen, in den grauen Massen der Hirnganglien (Streifenhügel, Sehhügel und Vierhügel), als zweiter dem centralen Höhlengrau, welches sich von den Wandungen der Gehirnventrikel bis zu dem unteren Ende des Rückenmarks erstreckt. Die zwischen je zwei Stationen gelegenen Strassen der Leitungsbahn bezeichnen wir demnach als Projectionssysteme: als Projectionssystem I. Ordnung die Bahnen, welche von der Grosshirnrinde nach den Hirnganglien hin convergiren (Stabkranzfaserung) und zum Theil in denselben endigen; als Projectionssystem II. Ordnung die Bahnen von diesen Ganglien zu dem centralen Höhlengrau und als Projectionssystem III. Ordnung die peripheren Nerven als Verbindungswege zwischen jenem und den peripheren Endapparaten.

In Band I haben wir die motorischen und sensibeln Nerven bis zu ihrem Eintritt in das Rückenmark verfolgt. Hier drängt sich daher die Frage auf:

Wie verlaufen dieselben im Rückenmark und Gehirn weiter?



1.

Schematische Darstellung des Verlaufs der sensibeln ss und motorischen Fasern mm im Rückenmark und Medulla oblongata; dp Pyramidenkreuzung.

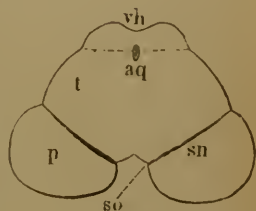
Wir können diese Frage an dieser Stelle nur im Allgemeinen beantworten.

Die sensible Leitungsbahn ss (Figur 1) beginnt jederseits mit den hinteren Wurzeln des Rückenmarks, verlässt aber innerhalb desselben sehr bald die Hälfte, wo sie eingetreten, um sich nach der entgegengesetzten zu begeben und hier im hinteren Areale des Querschnitts nach dem Gehirn weiter zu ziehen.

Die motorische Leitungsbahn mm beginnt jederseits mit den vorderen Wurzeln und verbleibt auf derselben Seite des Rückenmarks, wo sie im vorderen Areale des Querschnitts nach dem Gehirn weiter zieht.

Während die Kreuzung der sensibeln Bahnen sich also bereits im Rückenmark vollzogen hat, kommt die der motorischen erst im verlängerten Mark als Decussatio pyramidum dp zu Stande.

Vom verlängerten Mark aus, wo die motorischen Leitungsbahnen in den Pyramiden jederseits zu einem compacten Bündel vereinigt sind ziehen sie, wie die sensibeln, weiter durch die Brücke und die Grosshirnschenkel hindurch nach den Grosshirnhemisphären. In den Grosshirnschenkeln, Figur 2, sehen wir wenigstens theilweise eine räumliche Scheidung der beiden Faserbahnen vollzogen: in dem dorsalen Theile, der sogenannten Hirnschenkelhaube *t* (tegmentum) verlaufen die sensibeln, in dem ventralen, dem Hirnschenkelfuss *p* (pes pedunculi cerebri) der Hauptsache nach die motorischen Faserzüge. Aber nur die letzteren, oder sogar nur einen Theil der letzteren, hat man bis jetzt mit Sicherheit bis zu ihrer letzten Endigung in der Grosshirnrinde verfolgen können. Jenes compacte Pyramidenbündel, welches sich in der Brücke in vereinzelte Faserzüge aufgelöst hatte, finden wir im Grosshirnschenkelfuss wieder zu einem abgeschlossenen Bündel *p* vereinigt. Von hier aus zieht dasselbe zwischen dem Schhügel einerseits und dem Streifenhügel andererseits mit den weissen Faserzügen der inneren Kapsel direct zur Grosshirnrinde, ohne zuvor jene Ganglien passirt zu haben. Ueber die sensibeln Faserbahnen und ihren weiteren Verlauf zur Grosshirnrinde können wir bis jetzt nur Vermuthungen aussprechen. Im Allgemeinen finden dieselben in dem hinteren, die motorischen aber in dem vorderen Abschnitt der Grosshirnrinde ihre Endstation, letztere in einer umschriebenen Region, welche wir als „motorische Region“ bezeichnen. Soviel hier als Einleitung. Ausführlicheres werden die folgenden Abschnitte bringen.



2.  
Schematischer Querschnitt durch das Mittelhirn.

vh Vierhügel, aq Aquaeductus Sylvii, sn Substantia nigra, welche die Haube *t* vom Fuss *p* des Grosshirnschenkels trennt, so Sulcus oculomotorii.

## Untersuchungsmethoden.

Es dürfte hier wohl der Ort sein, über die Untersuchungsmethoden, deren man sich zur Erforschung des Faserverlaufs in den Centralorganen bedient hat, Einiges anzuschliessen.

Die älteste derselben, die mechanische Zerfaserung des in Alkohol gehärteten Gehirns oder Rückenmarks, stellt immerhin ein etwas grobes, wenig zuverlässiges Verfahren dar, wird aber passend ergänzt durch eine andere Methode, welche an dem auf chemischem

Wege erhärteten Gehirn und Rückenmark am besten mittelst eines Microtoms fortlaufende Schnittreihen herstellt.

Die so hergestellten feinen Schnitte gestatten das nämliche Faserbündel in seinem Verlauf von dem einen zum andern in derselben Weise zu verfolgen, wie man auf den Schnitten einer Zungenwurst dasselbe Stück Zunge von Anfang bis zu Ende verfolgen kann und Dank der Vervollkommnung der Microtome, ist man jetzt im Stande, ein ganzes Gehirn in eine fortlaufende Reihe von lückenlosen Querschnitten zu zerlegen, welche  $\frac{1}{10}$  mm dick sind oder selbst noch dünner. Aber auch diese Methode, mit welcher zuerst B. Stilling ausgezeichnete Resultate erzielt hat, giebt keineswegs immer die erwünschte Auskunft, weil sie nur gestattet, senkrecht gegen die Schnittfläche hinziehende Faserbündel zu verfolgen, nicht aber solche, welche in derselben Richtung wie der Schnitt oder in einer anderen Ebene verlaufen.

Wesentlich vervollkommnet ist diese Methode durch Zuhilfenahme der chemischen Färbemethode. An einem in einem Chrompräparat (Chromsäure, doppelchromsaurem Kali oder Ammoniak; Müller'scher Flüssigkeit) in 8 bis 10 Wochen erhärteten Rückenmark färbt sich zunächst durch das Härtungsmittel selbst die weisse Substanz, soweit sie Nervenfasern mit normalen Markscheiden enthält, dunkelgrün; an den erkrankten Partien aber, da wo die Markscheiden geschwunden oder gänzlich zerstört sind, hellgelb. Aehnlich, wiewohl weniger deutlich, gestaltet sich die Färbung auch in der grauen Substanz. In Folge davon kann man in einem so erhärteten Rückenmark schon mit blossen Augen lediglich nach der Färbung die gesund gebliebenen von den erkrankten Partien unterscheiden. Färbt man Schnitte eines mit einem Chrompräparat erhärteten Rückenmarks noch weiter mit carminsaurem Ammoniak, so bleiben die Markscheiden chromgrün, die Axencylinder dagegen und das Stützgewebe färben sich roth. Noch mehr leisten die neueren Färbemethoden wie die Versilberungsmethode und namentlich die Hämatoxylinfärbung.

Neueren Datums ist die entwicklungsgeschichtliche Methode, wie sie von Fleischig zur Differenzirung der einzelnen Fasersysteme in den weissen Massen der Centralorgane, namentlich des Rückenmarks verwerthet worden ist. Die einzelnen Leitungsfasersysteme (s. unten) werden während des Fötallebens nicht alle zu derselben Zeit angelegt, und erst in der zweiten Hälfte desselben beginnt der weitere Ausbau der Centralorgane damit, dass die ursprünglich marklosen Fasern sich mit Mark umhüllen, die des einen Systems früher, die des anderen später. Beiläufig ist diese Markscheidenbildung



erst mit dem fünften Monate des Extrauterinlebens überall vollendet. Die nicht fertigen Fasersysteme kann man auf Schnitten schon mit unbewaffneten Augen von den fertigen dadurch unterscheiden, dass jene eine grau durchscheinende, diese eine weisse Färbung zeigen; noch deutlicher tritt der Unterschied hervor durch Behandlung der feinen Schnitte mit Goldchloridkalium oder Ueberosmiumsäure, welche die Markscheide dunkel färben und somit den fertigen Faserbündeln ein schwarzes Aussehen verleihen. Interessant ist, dass die Markumhüllung in der Leitungsrichtung der Fasersysteme vor sich geht: bei den motorischen Systemen schreitet sie in der Richtung vom Gehirn zum Rückenmark, bei den sensibeln in umgekehrter Richtung vorwärts.

Durch diese Untersuchungsmethode ist es Flechsig gelungen, die grossen gleichförmigen Massen von weisser Substanz im Rückenmark, in den Grosshirnschenkeln, in der inneren Kapsel in verschiedene Fasersysteme zu zerlegen, welche nach ihren Functionen oder nach den Theilen des Centralorgans, welche sie leitend verbinden, verschieden sind.

Eine dritte Methode ist die Untersuchung der secundären Degeneration. Wir haben bereits in Band I, S. 251 das Waller'sche Gesetz kennen gelernt: Durchschneidet man einen peripheren Nerven, so degeneriren alle Fasern in dem von der Durchschneidungsstelle peripher gelegenen Abschnitt, während die Fasern in dem central gelegenen Theile intact bleiben. Anders gestalten sich die secundären Veränderungen nach Durchschneidung des Rückenmarks. Während dort beide Faserbündel, die sensibeln so gut wie die motorischen, in dem peripheren Abschnitt degenerirten, sehen wir hier die motorischen ebenfalls in dem peripheren, die sensibeln dagegen in dem central gelegenen Abschnitt degeneriren. Denselben Modus beobachten wir, wenn die Wurzeln der Rückenmarksnerven zwischen dem Spinalganglion und dem Rückenmark durchtrennt werden.

Diese Thatsachen erklären sich aus der Annahme, dass wir als Ursache der Degeneration die Trennung der Nervenfasern von ihrem Ernährungscentrum ansehen. Dieses Centrum haben wir demnach für die motorischen Bahnen im Rückenmark selbst, für die sensibeln aber in den Spinalganglien zu suchen. Die Erfahrung hat ferner gelehrt, dass bei ausgewachsenen Individuen die Degeneration sich gewöhnlich nur bis zur nächsten trophischen Zellenstation erstreckt, bei nicht ausgewachsenen (neugeborenen) dagegen über das ganze Leitungsfasersystem.

Die Beobachtungen, auf welche sich diese Sätze stützen, sind theils an pathologisch erkrankten, theils an experimentell verletzten Central-

organen gemacht. In letzterer Beziehung verdienen noch die von v. Gudden an neugeborenen Thieren angestellten Versuche einer besonderen Erwähnung. Er exstirpirte diesen einen Theil des Gehirns oder ein Auge und beobachtete, welche Fasern in der Entwicklung zurück blieben und in welcher Richtung.

Schliesslich vermag auch die vergleichende Anatomie uns über die Dignität einzelner Theile und Fasersysteme der Centralorgane gewisse Aufschlüsse zu geben. Namentlich legt sie die Beziehungen klar, welche zwischen der quantitativen Ausbildung bestimmter Organe und der quantitativen Entwicklung gewisser Hirn- und Rückenmarkstheile bestehen: so ist z. B. nicht zu verkennen, dass der Ausbildung der Extremitäten eines Thieres die Masse der grauen Substanz in der Hals- und Lendenanschwellung des Rückenmarks entspricht. Mangelhafte Entwicklung oder Verlust einer Extremität innerhalb der Wachstumsperiode muss daher auf derselben Seite eine ebenso mangelhafte Entwicklung der grauen Substanz und ein Fehlen von Ganglienzellen innerhalb derselben in der betreffenden Anschwellung des Rückenmarks zur Folge haben.

## Anatomisches und Physiologisches über das Gehirn.

### Die Oberfläche des Gehirns.

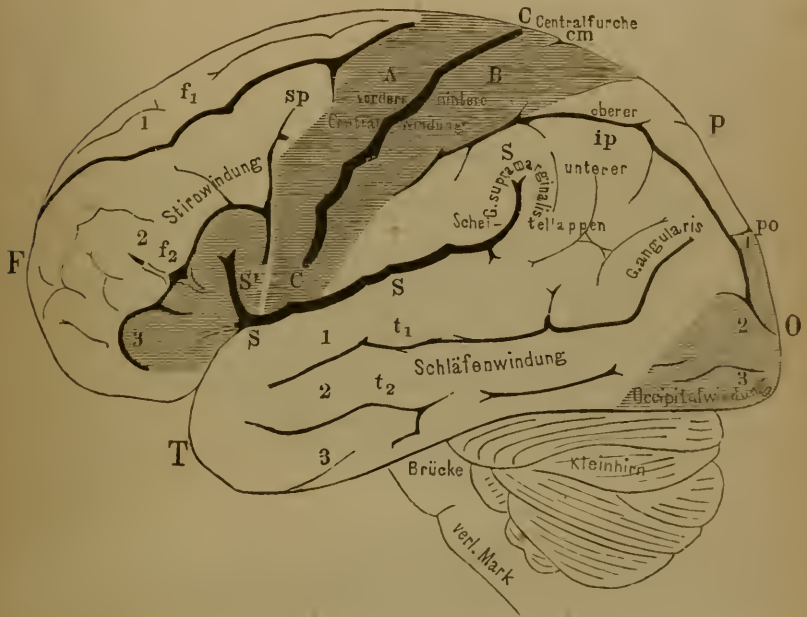
Man unterscheidet an der Oberfläche des Gehirns (Figur 3) an jeder Hemisphäre vier Lappen:

- den Stirnlappen Lobus frontalis F,
- den Scheitellappen Lobus parietalis P,
- den Schläfenlappen Lobus temporalis s. temporosphenoidalis T,
- den Hinterhauptlappen Lobus occipitalis O.

Dazu kommt noch als fünfter der versteckt in der Fossa Sylvii liegende mit dem Hirnstamm unmittelbar verwachsene Centrallappen, die sogenannte Insel J (Figur 4).

Die einzelnen Lappen setzen sich zusammen aus einer gewissen Zahl von Windungen, Gyri, und diese sind wieder, ebenso wie die Lappen und Läppchen, von einander getrennt durch Furchen, Fissurae.

Von vornherein wollen wir hervorheben, dass die Furchen und nicht die Windungen für die Eintheilung der Hirnoberfläche die Weg-



3.

Laterale Fläche der linken Grosshirnhemisphäre (nach Ecker).

F Stirnlappen, P Scheitellappen, T Schläfenlappen, O Hinterhauptlappen, SSS aufsteigender Schenkel, CC Sulcus centralis, A vordere B hintere Centralwindung, f<sub>1</sub> obere f<sub>2</sub> untere Stirnfurche, sp Sulcus praecentralis, em Sulcus callosomarginalis, ip Sulcus interparietalis, po Fissura parieto-occipitalis, t<sub>1</sub> erste t<sub>2</sub> zweite Schläfenfurche.

F  $\left\{ \begin{array}{l} 1 \text{ erste} \\ 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \end{array} \right\}$  Stirnwinding, T  $\left\{ \begin{array}{l} 1 \text{ erste} \\ 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \end{array} \right\}$  Schläfenwinding, O  $\left\{ \begin{array}{l} 1 \text{ erste} \\ 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \end{array} \right\}$  Occipitalwinding.

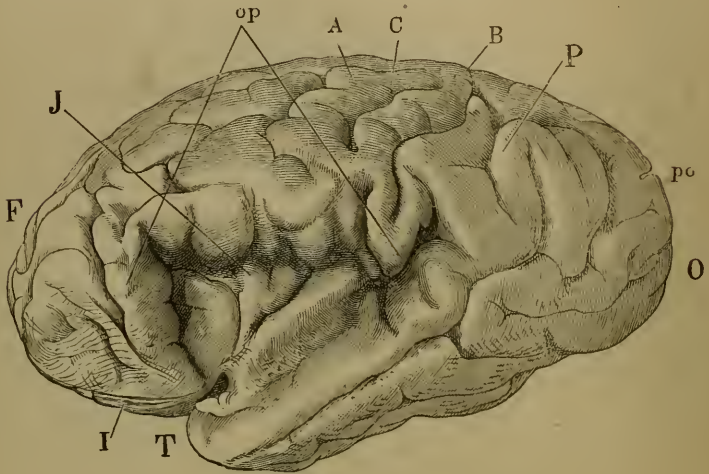
weiser abgeben. Die tief einschneidenden Furchen, welche die einzelnen Lappen von einander abgrenzen, bezeichnet man als Hauptfurchen, als Nebenfurchen die weniger tiefgehenden, welche die Lappen durchziehen.

### I. Hauptfurchen.

Als solche haben wir hervorzuheben 1) die Fossa Sylvii S, 2) Sulcus centralis C, 3) die Fissura parieto-occipitalis po.

1) Die Fossa Sylvii SSSS' ist die erste Furche, welche im dritten Monat beim Fötus auf der Hemisphäre sich bildet. Sie zieht von vorn und unten nach hinten und oben und besteht aus einem langen horizontalen Schenkel SSS und einem kurzen vertikalen S'. Der Hirn-

theil, welchen diese beiden Schenkel umsäumen, heisst der Klappen-  
deckel Operculum op, welcher über die in der Fossa Sylvii ver-  
steckten Inselwindungen J von oben herabhängt (Figur 4).



4.

Laterale Fläche der linken Grosshirnhemisphäre mit in der Fossa Sylvii  
auseinandergezogenen Stirn- und Schläfenlappen, um die Insel zur Ansicht  
zu bringen (nach Henle).

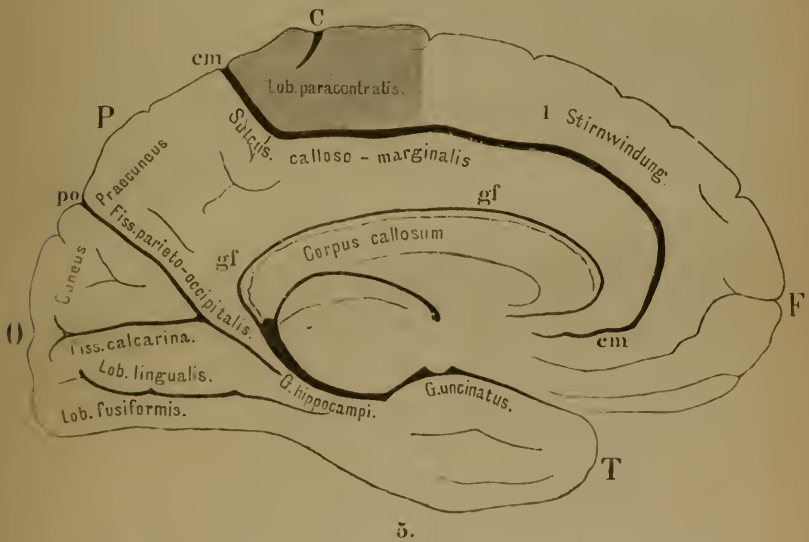
F Stirnlappen, P Scheitellappen, T Schläfenlappen, O Hinterhauptlappen, J Insel, op Operculum,  
A erste, B zweite Centralwindung, C Centralfurche, po Fissura parieto-occipitalis, I Nervus  
olfactorius.

2) Der Sulcus centralis, Centralfurche, Fissura  
Rolando C erscheint ebenfalls am Gehirn des Fötus sehr früh, näm-  
lich im fünften Monat. Diese Furche beginnt etwa 1 cm oberhalb des  
langen Schenkels der Fossa Sylvii (welche sie beiläufig niemals schneidet)  
und erstreckt sich von da nach dem oberen Rand der Hemisphäre in  
so schräger Richtung, dass ihre Verlängerung mit der Fossa Sylvii nach  
hinten zu einen spitzen Winkel bildet. Sie ist in ihrer ganzen Länge  
von zwei Windungen begrenzt, welche nach unten confluiren: nach vorn  
von der vorderen Centralwindung A nach hinten von der hinteren  
Centralwindung B.

Die Centralfurchtheilt den oberhalb der Fossa Sylvii gelegenen  
Theil der Hirnoberfläche in einen vorderen und einen hinteren Abschnitt;  
der vordere einschliesslich der vorderen Centralwindung stellt das  
Stirnhirn, F, der hintere einschliesslich der hinteren Centralwindung  
im Wesentlichen das Scheitelhirn P dar, insofern nur das ver-  
schwindend kleine Hinterhauptshirn O als äusserster Zipfel der

Hemisphäre davon in Abrechnung kommt. Die Grenze zwischen dem Scheitel- und Hinterhauptlappen bildet die dritte Hauptfureche, die

3) *Fissura parieto-occipitalis* po Occipitalfureche, auch Affenspalte genannt, weil sie am Gehirn der Affen (beiläufig auch an dem von menschlichen Idioten) sich auf der convexen Oberfläche durch eine viel grössere Ausdehnung markirt als am Gehirn des Menschen. Bei diesem stellt sie meist nur einen schwachen Einschnitt am oberen Rande der Hemisphäre dar, um welchen sich die erste Occipitalwindung O bogenförmig herumlegt. In weit grösserer Ausdehnung erscheint die Occipitalfureche auf der medialen Fläche der Hemisphäre (Figur 5). Hier erstreckt sie sich schräg nach vorn und



5. Mediale Fläche der linken Grosshirnhemisphäre (nach Ecker).

F Stirnlappen, P Scheitellappen, T Schläfenlappen, O Hinterhauptlappen, po *Fissura parieto-occipitalis*, C Centralfureche, em *Sulcus calloso-marginalis*, Gf *Gyrus fornicatus*.

unten und läuft mit der *Fissura calcarina* in einen spitzen Winkel zusammen.

Die Occipitalfureche trennt das Scheitelhirn vom Hinterhauptshirn, speciell den Vorzwickel, Praecuneus vom Zwickel, Cuneus.

## II. Lappen des Grosshirns

mit ihren Furchen und Windungen  
 $\alpha$ ) auf der lateralen Fläche.

### A. Stirnlappen, Lobus frontalis F.

Der Stirnlappen, welcher nach hinten durch die Centralfurche vom Scheitellappen getrennt ist, besteht aus der vorderen Centralwindung A, welche auch als aufsteigende Stirnwindung bezeichnet wird, und den aus ihr nach vorn hervorgehenden drei Stirnwindungen, welche wir von oben nach unten als obere (1.)  $F_1$ , mittlere (2.)  $F_2$  und untere (3.)  $F_3$  bezeichnen. Auf der lateralen Fläche der Hemisphäre lassen sich die drei Windungen leicht von einander abgrenzen durch die Sulci frontales superior  $f_1$  und inferior  $f_2$ . Die mittlere (2.)  $F_2$  wird an ihrem Ursprung von dem senkrecht gegen sie aufsteigenden Sulcus praecentralis sp quer durchschnitten. Die untere (3.)  $F_3$ , links auch die Broca'sche Windung genannt (auf Figur 3 schraffirt), krümmt sich um den kürzeren Schenkel der Fossa Sylvii S' herum.

An der Basis des Gehirns ist die Abgrenzung des Gebietes der drei Stirnwindungen nicht so einfach.

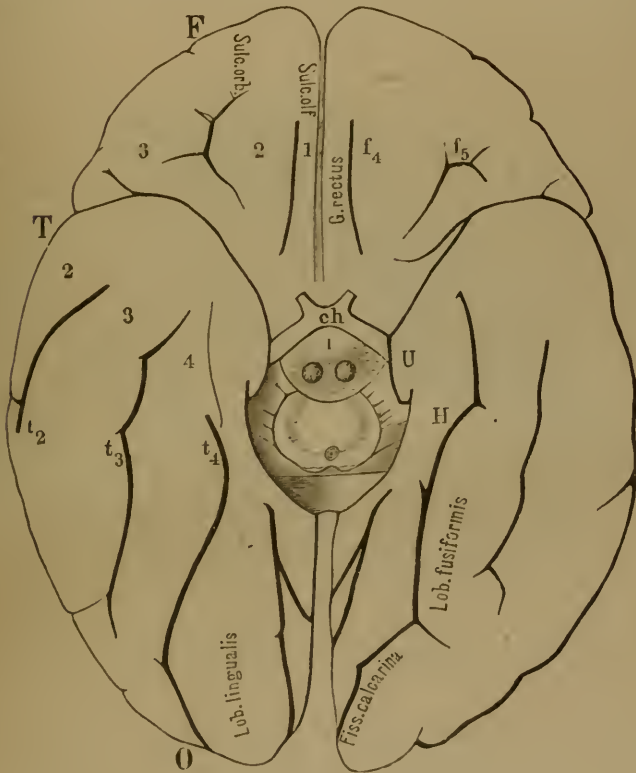
Durch die Riechnervenfurche Sulcus olfactorius  $f_4$  wird die erste Stirnwindung,  $F_1$ , auch Gyrus rectus genannt, lateralwärts abgegrenzt. (Figur 6). Weniger bestimmt ist die Trennung der zweiten und dritten durch den meist sehr unregelmässig gestalteten Sulcus orbitalis  $f_5$ . Nach der Spitze der Hemisphäre zu confluiren alle drei Windungen.

### B. Scheitellappen, Lobus parietalis P.

Zunächst haben wir hier die hintere Centralwindung B, auch aufsteigende Scheitelwindung genannt, zu verzeichnen. Im Uebrigen ist die Orientirung hier schwieriger als auf dem Stirnlappen. Eine hufeisenförmig gekrümmte Furche, der Sulcus interparietalis ip, begrenzt zunächst die hintere Centralwindung B nach hinten und trennt weiter den Scheitellappen in einen oberen und unteren (oberes und unteres Scheitelläppchen). Um das hintere Ende der Fossa Sylvii herum krümmt sich bogenförmig der Gyrus s. Lobulus supramarginalis (pli marginal supérieur), um das hintere Ende der ersten Schläfenfurchen  $t_1$  herum der Gyrus angularis (pli courbe) (Figur 7).

## C. Hinterhauptlappen, Lobus occipitalis O.

Auch am Hinterhauptlappen unterscheidet man drei verschiedene Windungen, die Gyri occipitales T<sub>1</sub>, 2, 3.



Basale Fläche des Grosshirns (nach Ecker).

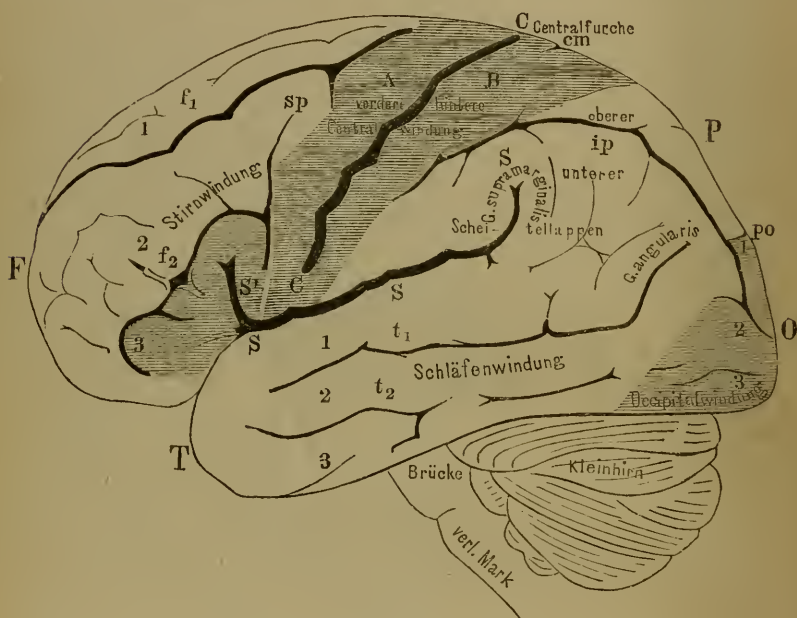
F Stirnlappen, T Schläfenlappen, O Hinterhauptlappen, f<sub>4</sub> vierte, f<sub>5</sub> fünfte Stirnfurche, t<sub>2</sub> zweite, t<sub>3</sub> dritte, t<sub>4</sub> vierte Schläfenfurche, ch Chiasma, U Gyrus uncinatus, H Gyrus hippocampi,

F	$\left. \begin{array}{l} 1 \text{ erste} \\ 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \end{array} \right\}$	Stirnwindung,	T	$\left. \begin{array}{l} 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \\ 4 \text{ vierte} \end{array} \right\}$	Schläfenwindung.
---	--	---------------	---	---	------------------

Indessen muss diese Trennung am Gehirn des Erwachsenen jedem Unbefangenen gekünstelt erscheinen und erhält ihre Berechtigung nur durch das deutliche Hervortreten am Gehirn des Fötus. Auch die genauere Abgrenzung des Hinterhauptlappens nach dem Scheitel- und Schläfenlappen kann nicht ohne Willkür vollzogen werden.

## D. Schläfenlappen, Lobus temporalis T.

Der Schläfenlappen wird durch zwei mit der Fissura Sylvii nahezu parallel laufende Furchen, den Sulcus temporalis superior  $t_1$  (auch Parallelfurche genannt) und inferior  $t_2$  in drei verschiedene Windungen getheilt, die obere, mittlere und untere Schläfenwindung  $T_1$ .  $2$ .  $3$ . Die obere Schläfenwindung wird auch Gyrus



7.

Laterale Fläche der linken Grosshirnhemisphäre (nach Ecker).

F Stirnlappen, P Scheitellappen, T Schläfenlappen, O Hinterhauptlappen, SSS Fissura (s. Fossa) Sylvii horizontalis, S' aufsteigender Schenkel, CC Sulcus centralis, A vordere B hintere Centralwindung,  $f_1$  obere  $f_2$  untere Stirnfurche, sp Sulcus praecentralis, cm Sulcus calloso-marginalis, ip Sulcus interparietalis, po Fissura parieto-occipitalis,  $t_1$  erste  $t_2$  zweite Schläfenfurche,

F	$\left. \begin{matrix} 1 \text{ erste} \\ 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \end{matrix} \right\}$	Stirnwindung,	T	$\left. \begin{matrix} 1 \text{ erste} \\ 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \end{matrix} \right\}$	Schläfenwindung,	O	$\left. \begin{matrix} 1 \text{ erste} \\ 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \end{matrix} \right\}$	Occipitalwindung.
---	---	---------------	---	---	------------------	---	---	-------------------

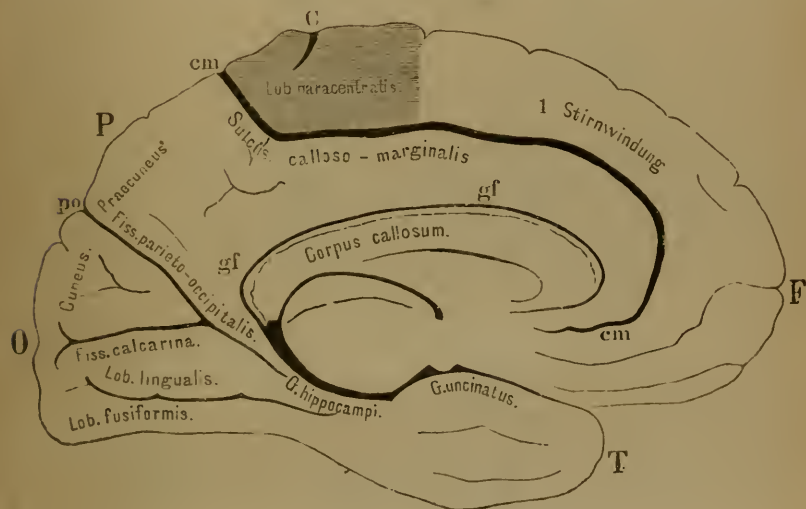
inframarginalis (pli marginal inférieur) genannt und geht am hinteren Ende der Fossa Sylvii in den Gyrus supramarginalis über.

β) auf der medialen Fläche.

Alle vier Hirnlappen erstrecken sich mit einem gewissen Antheil auch auf die mediale Fläche der Hemisphäre (Figur 8). Da aber die Abgrenzung dieser Antheile nicht immer auch nur mit annähernder Bestimmtheit gemacht werden kann, so ist es zweckmässig, die mediale



Fläche im Zusammenhang einer Betrachtung zu unterziehen. Da fällt uns zuerst eine tiefe Furche auf, welche dem Balken parallel ziehend, unter dessen vorderem Knie beginnt und in der Höhe der Grenze zwischen den beiden hintersten Vierteln des Balkens sich nach oben windet, um über die obere Grenzlinie nach der lateralen Fläche hin zu ziehen. Das ist der Sulcus calloso-marginalis, die Balkenfurche *em* (Figur 8).



8.

Mediale Fläche der linken Grosshirnhemisphäre (nach Ecker).

F Stirnlappen, P Scheitellappen, T Schläfenlappen, O Hinterhauptlappen, po Fissura parieto-occipitalis, C Centralfurche, *em* Sulcus calloso-marginalis, Gf Gyrus fornicatus.

Das laterale Ende dieser Furche *em* ist der beste Wegweiser beim Aufsuchen der Centralfurche C, insofern die vor dem Einschnitt *em* gelegene Windung unfehlbar die hintere Centralwindung B ist. Nach oben von dieser Balkenfurche liegt der mediale Theil der ersten Stirnwindung F<sub>1</sub>. Der hintere Abschnitt derselben aber, welcher die mediale Fortsetzung der beiden Centralwindungen darstellt, heisst Lobus paracentralis.

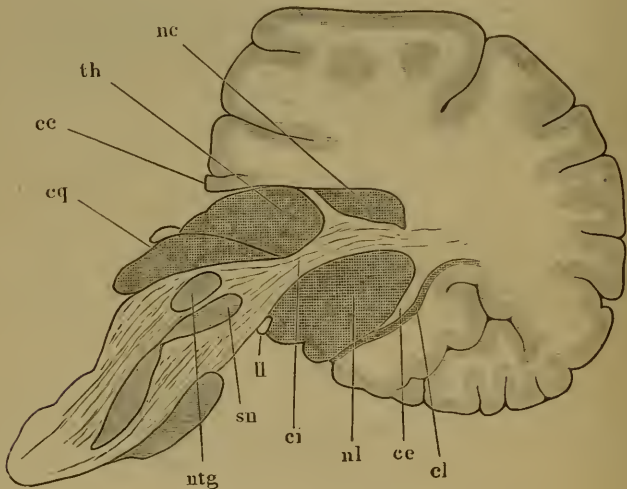
Zwischen dieser Balkenfurche und dem Balken selbst erstreckt sich der Gyrus fornicatus, der Bogenwulst, Gf, auch Zwinke, eingula genannt, welche, nachdem sie sich nach hinten um das Splenium des Balkens herumgeschlagen, sich nach abwärts auf den Schläfenlappen wendend, direct in den Gyrus hippocampi H übergeht.

Vorher geht aber der sogenannte Vorzwinkel Praeuncus,

die mediale Fortsetzung des oberen Scheitellappens in die Zwinge über. Noch weiter nach hinten und unten liegt der Zwickel Cuneus, eingeschlossen von der Affenspalte *po* und der Fissura calcarina. Noch weiter nach unten von dieser sehen wir das Zungenläppchen, Lobulus lingualis, und wieder durch eine Furche von diesem getrennt die Spindelwindung, Lobulus fusiformis. Die letztgenannten unterhalb der Affenspalte liegenden Windungen stellen die mediale Fläche des Hinterhauptlappens dar.

## Der innere Bau des Gehirns.

Das Grosshirn besteht aus den zwei Hemisphären, welche durch die breite Commissur des Balkens Corpus callosum *cc* mit einander verbunden sind und von denen eine jede wie eine Knospe auf ihrem Grosshirnstiel, Pedunculus cerebri, aufsitzt, s. Figur 9. Auf einem



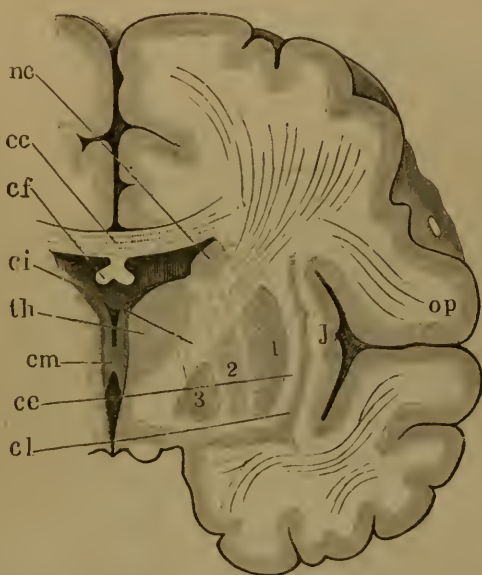
9.

Verticaler Schrägschnitt der rechten Hemisphäre (die linke ist weggelassen) parallel dem Faserverlauf des rechten Grosshirnschenkels (modificirt und schematisirt nach Henle).

*nc* Nucleus caudatus, *th* Thalamus opticus, *cc* Corpus callosum, *cq* Corpus quadrigeminum, *ntg* Nucleus tegmenti, *sn* Substantia nigra, *ll* Tractus opticus, *ci* Capsula interna, *nl* Nucleus lentiformis, *ce* Capsula externa, *cl* Clausstrum.

Frontalschnitt, Figur 10, sehen wir die Hemisphären nach aussen überall von der grauen Rindensubstanz umgeben; an der Basis aber erkennen wir die grauen Massen der Grosshirnganglien (Basalganglien), am

meisten medial den Sehhügel, Thalamus opticus th, lateralwärts aber den geschwänzten Kern, Nucleus caudatus ne, und



10.

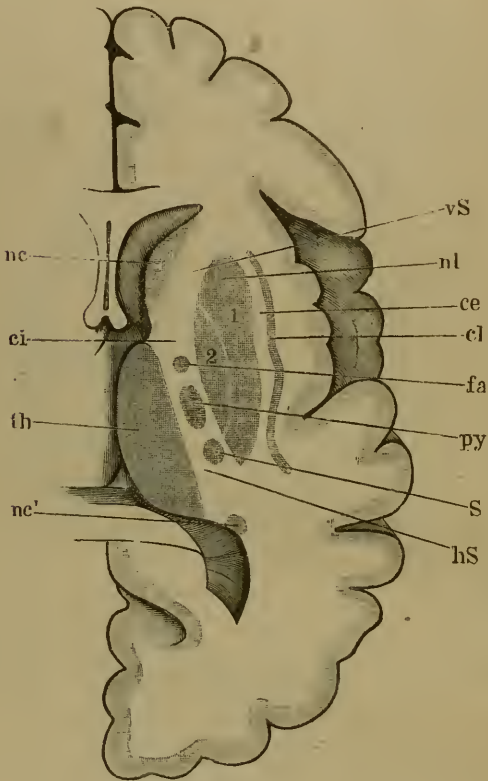
Frontalschnitt des Grosshirns vor der Commissura mollis.

nc Nucleus caudatus, cc Corpus callosum, cf Crura fornicis, ci Capsula interna, th Thalamus opticus, cm Commissura mollis, ce Capsula externa, cl Clastrum, 1, 2, 3 die drei Glieder des Linsenkerns, J Insel, op Operculum.

den Linsenkern, Nucleus lentiformis nl, welche zusammen gehören und als Streifenhügel, Corpus striatum, bezeichnet werden. Der Linsenkern besteht aus drei Gliedern 1, 2, 3, von welchen das am meisten medial gelegene, 3, wegen seines blassen Aussehens den Namen Globus pallidus führt. Nach aussen vom Linsenkern haben wir dann wieder einen schmalen Streifen grauer Substanz, die Vormauer, Clastrum cl, und noch weiter nach aussen die Insel, Insula Reilii, welche, wie wir schon oben sahen, in der Bucht der Fossa Sylvii vollständig versteckt und vom Klappendeckel, Operculum, überdeckt wird. Die weisse Markmasse zwischen Vormauer und Linsenkern wird als äussere Kapsel, Capsula externa, diejenige aber zwischen Linsenkern auf der einen und Schwanzkern und Sehhügel auf der anderen Seite als innere Kapsel, Capsula interna, bezeichnet.

Auf einem Horizontalschnitt (Figur 11) sehen wir dieselbe Anordnung der grauen und weissen Substanz, nämlich von innen nach

aussen: Sehhügel und Schwanzkern, innere Kapsel, Linsenkern, äussere Kapsel, Vormauer, Insel. Die innere Kapsel zeigt aber hier eine



11.

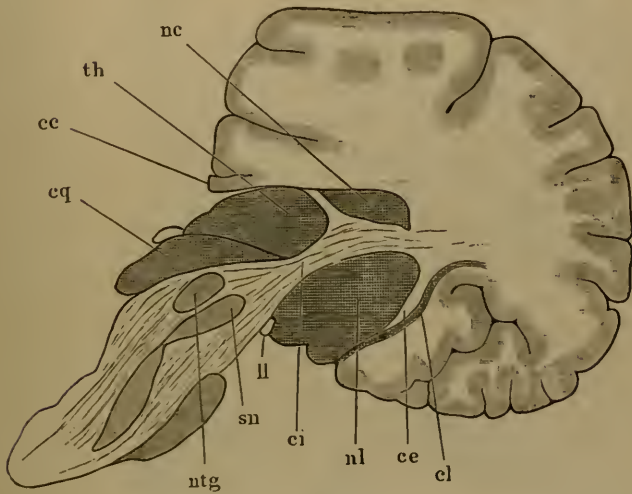
Horizontalschnitt durch die rechte Grosshirnhemisphäre (nach aussen etwas abschüssig gelegt), mit in die innere Kapsel eingezeichneten Faserbündeln. fa Facialis-Bündel, py Pyramiden-Bündel, s sensibles Bündel, nc, nc' Nucleus caudatus, nl Nucleus lentiformis (1. u. 2. Glied), th Thalamus opticus, cl Clastrum, ci Capsula interna (der Strich trifft gerade das Knie derselben), vS vorderer Schenkel, hS hinterer Schenkel derselben.

Knickung bei ci, dem Kapselknie, so dass wir einen vorderen vS und hinteren Schenkel hS derselben unterscheiden können.

Auf einem Sagittalschnitt einer Grosshirnhemisphäre kann man die Lagenverhältnisse der Grosshirnganglien nicht gut darstellen, wohl aber auf einem schräg gelegten Verticalschnitt wie in Figur 12, auf welchem man ausserdem auch das letzte Basalganglion, die Vierhügel eq und den Kern der Haube, Nucleus tegmenti ntg, wahrnimmt.

Es ist selbstverständlich, dass die Durchschnitte der Basalganglien nicht nur nach der Richtung der Schmitte, sondern auch jenachdem diese

mehr nach vorn oder hinten, mehr nach oben oder unten, mehr nach aussen oder innen die Hemisphäre treffen, verschiedene Bilder ergeben



12.

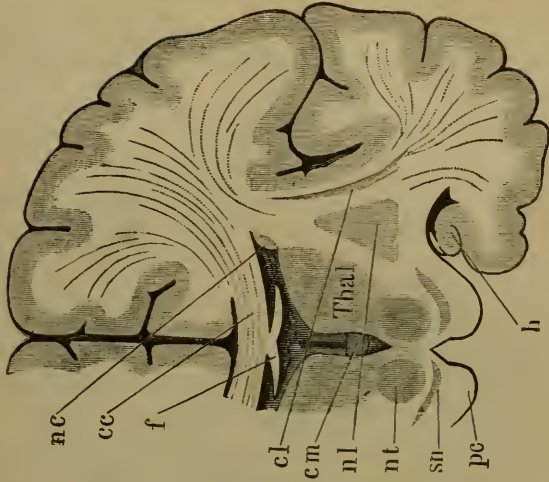
Verticaler Schrägschnitt der rechten Hemisphäre (die linke ist weggelassen) parallel dem Faserverlauf des rechten Grosshirnschenkels (modificirt und schematisirt nach Henle).

nc Nucleus caudatus, th Thalamus opticus, cc Corpus callosum, cq Corpus quadrigeminum, ntg Nucleus tegmenti, sn Substantia nigra, II Tractus opticus, ci Capsula interna, nl Nucleus lentiformis, ce Capsula externa, cl Clausurum.

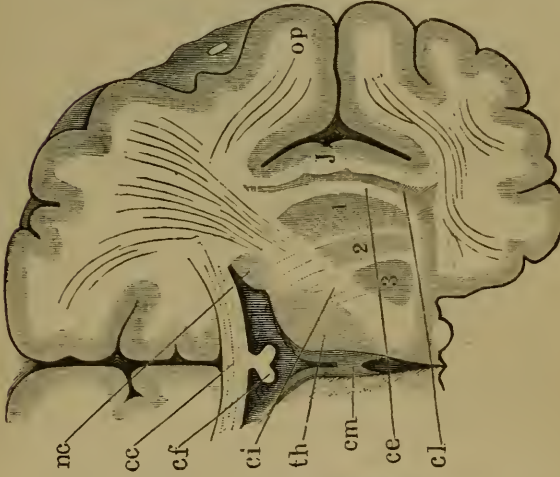
müssen, beiläufig ein gutes Mittel, um sich über die Gestalt jener Ganglien genauer zu unterrichten.

So sehen wir auf den drei Frontalschnitten, Figur 13, 14 und 15, in Figur 13 den Linsenkern noch ungegliedert, in Figur 14 alle drei Glieder desselben in vollständiger Weise entwickelt, in Figur 15 wiederum ungegliedert; auf jedem der drei Durchschnitte aber von verschiedener Grösse und anderer Gestalt. Dasselbe gilt von dem geschwänzten Kern, sowie vom Schhügel und der grauen Masse der Vormauer. Auf Figur 15 erreicht der Schhügel die grösste Ausdehnung und unter ihm sehen wir ausserdem den rothen Kern der Haube, Nucleus tegmenti nt.

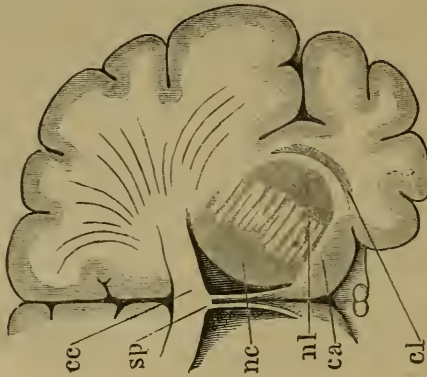
Das Grosshirn lässt sich weiter zerlegen in den Hirnstamm und den Hirnmantel. Die Grosshirnstiele endigen kolbenförmig zunächst in den Hirnknoten (Basalganglien) und um diese herum legt sich die eigentliche Hemisphäre als Grosshirnmantel. Durch einen Bogenschnitt auf jeder Seite in der Sylvischen Grube um die Insel herum geführt (s. Figur 4, S. 8), lässt sich aus dem Hirnmantel der



15.



14.

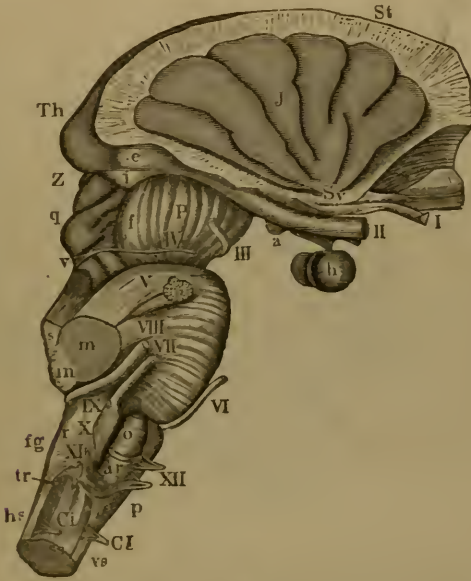


13.

Drei Frontalschnitte durch das Grosshirn.  
 Figur 13 vor der mittleren Commissur. Figur 14 hinter der mittleren Commissur. Figur 15 hinter der mittleren Commissur.

nc Nucleus caudatus, cc Corpus callosum, ci Capsula interna, th Thalamus opticus, cm Commissura mollis, cl Cauda lentiformis mit 1, 2, 3, seinen drei Gliedern. Figur 13 s p Septum pellucidum, ca Capsula anterior. Figur 14 cf Crura fornix, ce Capsula externa, J Insel, op Operculum. Figur 15 f Fornix, nl Nucleus lentiformis, sn Substantia nigra, pc Pes crus cerebri, h Hippocampus.

Hirnstamm herauslösen. Dieser (Figur 16) besteht alsdann aus dem verlängerten Mark, der Brücke, den Grosshirnschenkeln und den Gross-



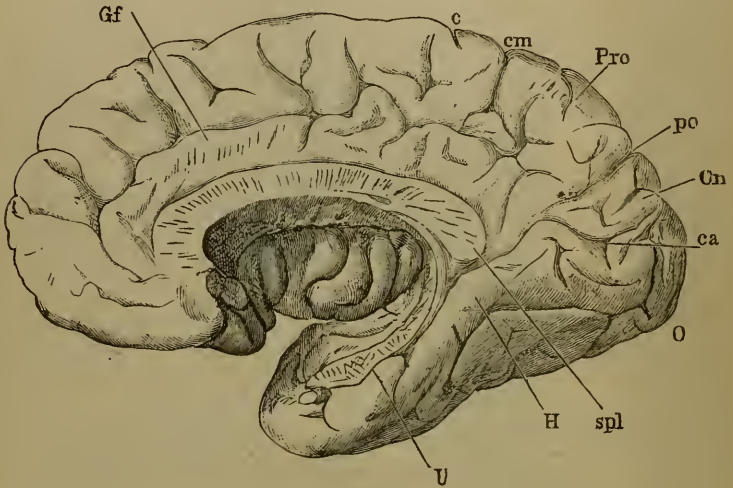
16.

Ansicht des Hirnstammes und des Stammtheiles vom Grosshirn von der rechten-Seite (nach Schwalbe).

Sehhügel Th und streifenhügel St sind nebst Insel J und Grosshirnschenkel P mit dem Hirnstamm erhalten, während die übrigen Theile des Grosshirns entfernt sind. - St obere Fläche des Streifenhügels, Th Pulvinar des Sehhügels, J Insel, Sy medialer Rand der Sylvischen Spalte, P Grosshirnschenkel, a rechtes Corpus candicans, h Hypophysis, e Corpus geniculatum laterale, i Corpus geniculatum mediale, z Zirbel, q Corpus quadrigeminum, f Schleife, v Velum medullare asiaticum, s vorderer, m unterer (Brücken-), in hinterer Kleinhirnschenkel, p Pyramide, o Olive, ar Fibrae arciformes, fg Funiculi graciles als Bestandtheil der Corpora restiformia r, tr Tuberculum Rolandi, vs Vorderstrang, ss Seitenstrang, hs Hinterstrang des Rückenmarks, I Tractus olfactorius, II Nerv, III N. oculomotorius, IV N. trochlearis, V N. trigeminus, VI N. abducens, VII N. facialis, VIII N. acusticus, IX N. glossopharyngeus, X N. vagus, XI N. accessorius, XII N. hypoglossus, CI Wurzeln des ersten Halsnerven.

hirnganglien (Vierhügel q, Sehhügel Th und Streifenhügel St), und findet jederseits durch die Windungen der Insel J seinen Abschluss. In Figur 17 sehen wir diesen Schnitt ausgeführt. Figur 18 stellt die aus dem ringförmigen Lappen, Figur 17, herausgelöste Insel J dar. Nach innen sehen wir den Schwanzkern ne und den Sehhügel th sich anfügen. Der übrige hintere Theil des Hirnstammes (s. Figur 16) ist entfernt. Auf der Schnittfläche (Figur 18) sehen wir ebenso wie auf Figur 16 die Querschnitte der Fasern, welche die Verbindung zwischen dem Hirnstamm und den eigentlichen Hemisphären vermitteln. Die Fortsetzung dieser Fasern in den Hemisphären bis zur Hirnrinde stellt den Stabkranz, Corona radiata, dar, d. h. die nach allen Theilen

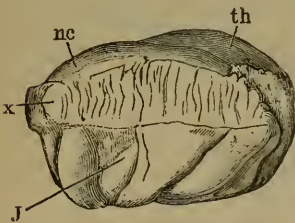
der Hemisphärenoberfläche hin ausstrahlenden Faserzüge des Hirnstammes, welche, wie wir sehen werden, zu einem nicht geringen Theile



17.

Figur 17 rechter ringförmiger Lappen des Grosshirns von der medialen Fläche und Figur 18 die aus derselben herausgelöste Insel J mit den Basalganglien, von denen nc der Nucleus caudatus und th der Thalamus opticus zu sehen sind. Bei x ist die Schmitttrennungsfläche (nach Henle).

Gf Gyrus fornicatus, c Centralfurcha, cm Sulcus callosomarginalis, Pro Praecuneus, po Fissura parieto-occipitalis, Cn Cuneus, ca Fissura calcarina, O Occipitalhirn, spl Splenium des Balkens, H Gyrus hippocampi, U Gyrus uncinatus.



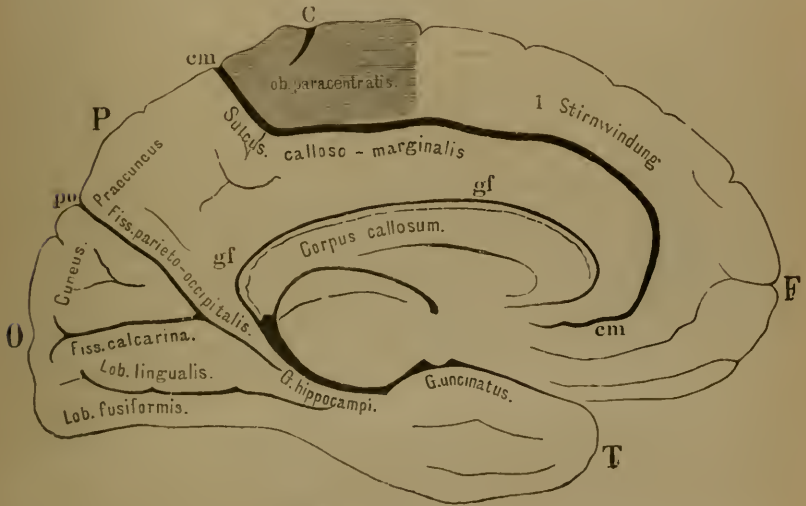
18.

von der inneren Kapsel herrühren. Die auf Frontal- und Horizontalschnitten durch die Hemisphäre sich präsentirenden grossen Flächen weisser Substanz bezeichnet man als Centrum ovale oder semiovale Vieussenii.

Jenes radiäre Fasergerüst wird aber durch eine grosse Menge von dagegen quer verlaufenden Faserbündeln durchflochten: zunächst von den Commissursystemen des Balkens und der vorderen Commissur, sodann aber von den sogenannten Associationsfasersystemen. Der Balken stellt wahrscheinlich Verbindungen zwischen functionell identischen Rindengebieten beider Hemisphären her, die vordere Commissur solche zwischen beiden Riechfeldern und Schläfenlappen. Als Associationsfaserbündel kennen



wir zunächst die *Fibrae propriae*, u-förmige Faserbündel, welche sich bogenförmig mit der Concavität nach aussen im Grunde der Gehirnfurchen herumschlagen und benachbarte Gehirnwindungen mit einander verbinden. Als solche aber, welche entferntere Gehirntheile mit einander verbinden, nennen wir die Zwinge, *Cingulum*, Figur 17 und 19,



19.

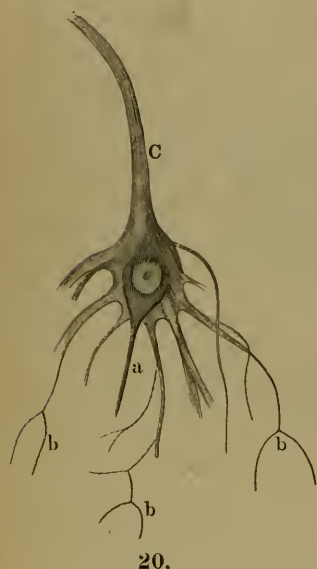
Mediale Fläche der linken Grosshirnhemisphäre (nach Ecker).

F Stirnlappen, P Scheitellappen, T Schläfenlappen, O Hinterhauptlappen, p o Fissura parieto-occipitalis, C Centralfurche, cm Sulcus calloso-marginalis, Gf Gyrus fornicatus.

gf, welche parallel dem Balken verlaufend das Stirn- und Schläfenhirn verbindet; das Hakenbündel U (*Fasciculus uncinatus*) auf derselben Figur, welches von der Orbitalfläche des Stirnlappens zu der Spitze des Schläfenlappens zieht und das untere Längsbündel (*Fasciculus longitudinalis inferior*), welches, weiter in der Tiefe gelegen, Schläfen- und Hinterhauptlappen zu verbinden scheinen.

Weiter ist festgestellt, dass die Fasern der genannten Systeme zunächst in die Markleisten der Hirnwindungen und von da zu den Ganglienzellen der Grosshirnrinde gelangen, in deren Axencylinder sie zum Theil direct übergehen. Die Ganglienzellen aber sind theils untereinander, theils mit den übrigen nervösen Elementen der Grosshirnrinde durch ein Netz markhaltiger Fasern verbunden.

Die Hirnrinde selbst besteht aus mehreren z. Th. schon makroskopisch unterscheidbaren Schichten, deren jede sich aus Elementen von annähernd gleichförmiger Beschaffenheit zusammensetzt. In der inneren Hauptzone fällt die Schicht der grossen Pyramidenzellen auf, welche mit ihrer Basis a (Figur 20) nach der Markleiste zu ge-



Pyramidenzelle

mit Axencylinderfortsatz a und Protoplasmafortsätzen, von welchen c ein besonders starker ist. Die Protoplasmafortsätze verzweigen sich wie in b, b, b.

richtet, nach beiden Richtungen hin Fortsätze ausschicken, die möglicherweise mit den hier sich auflösenden radiären Faserbündeln des Stabkranzes in Verbindung stehen. Durch ihre Grösse zeichnen sich besonders die Pyramidenzellen (Riesepyramiden) der beiden Centralwindungen und des Paracentralläppchens aus. Wir werden denselben wieder begegnen in den grauen Vordersäulen des Rückenmarks. Von dem typischen Bau der Grosshirnrinde im Allgemeinen weichen einzelne Regionen ab, am auffälligsten die Rinde der Hakenwindung (Gyrus uncinatus s. hippocampi) und des Ammonshorns (Cornu Ammonis).

Die weisse Markmasse des Grosshirns besteht aus markhaltigen Nervenfasern, denen die Schwann'sche Scheide fehlt.

Verfolgen wir die Stabkranzfasern nach abwärts, so sehen wir, dass ein grosser Theil derselben aus allen Gegenden der Grosshirnrinde in den Sehhügel übergeht, z. Th. in ziemlich compacte Bündel vereinigt, welche als Stiele des Sehhügels bezeichnet werden.

Die übrigen Stabkranzfasern ziehen an dem Sehhügel vorüber, um sich nach tiefergelegenen Ganglienmassen des Cerebrospinalsystems zu begeben. Von diesen sind uns schon bekannt (s. S. 6) die Pyramidenbahnen, aus der motorischen Region, den beiden Centralwindungen und dem Paracentralläppchen, hervorgehend, welche zunächst in den Ganglienzellen der grauen Vordersäulen des Rückenmarks ihr Ende finden. Weiter ziehen vornehmlich aus dem obern Scheitellappen Fasern durch die innere Kapsel nach den beiden inneren Gliedern des Linsenkerns (das äussere Glied, Putamen, entspricht wahrscheinlich allein in morphologischer Beziehung dem Nucleus caudatus), um von

hier z. Th. als Linsenkernschlinge weiter zu ziehen und sich weiter unten mit der eigentlichen Haubenstrahlung zu einem dichteren Strange zu vereinigen. Sodann zieht aus der Stirnrinde die vordere, aus der Occipital- und Schläfenrinde die hintere Grosshirnrindenbrückenbahn nach den Ganglienmassen der Brücke. Schliesslich verbindet die Sehstrahlung (Gratiolet) die Rinde des Occipitalhirns (Sehcentrum) mit den grossen Ganglien des Sehnerven, dem Sehhügel und den beiden Kniehöckern.

Die eben beschriebenen Systeme des Stabkranzes, welche an dem Sehhügel vorbei nach abwärts ziehen, finden wir unter und hinter demselben in dem complexen Gebilde des Grosshirnschenkels vereinigt und zwar im ventral gelegenen Fuss, *Pes pedunculi*, die Pyramidenbahn, die vordere und hintere Brückenbahn, sowie Faserzüge vom Streifenhügel, in der dorsal gelegenen Haube die Haubenstrahlung und die Sehstrahlung nebst zwei besonderen Ganglienkörpern, dem rothen Kern, *Nucleus ruber* (s. Figur 15 nt) und dem Luys'schen Körper, *Corpus subthalamicum*.

## Functionen der Grosshirnrinde.

Die oben beschriebene detaillirte Eintheilung der Grosshirnrinde in verschiedene Windungsareale würde für den Arzt völlig werthlos sein, wenn wir von der functionellen Bedeutung der einzelnen Rindenabschnitte noch so wenig eine Ahnung hätten wie vor drei Lustren. Bis dahin galt das Grosshirn überhaupt und speciell die Grosshirnrinde als nicht erregbar durch electriche Ströme oder andere Reizmittel. Erst im Jahre 1870 wiesen Fritsch und Hitzig durch Versuche an Hunden nach, dass auf schwache faradische Reizung einer bestimmten Rindenregion, welche beim Menschen den beiden Centralwindungen (Figur 21) und dem Paracentralläppchen entspricht, Zuckungen in den Muskeln des Gesichts, des Nackens und den Extremitäten auf der entgegengesetzten Körperhälfte entstehen; Zerstörung der Rindenbezirke hatte Bewegungsstörungen in den gleichen Muskeln zur Folge.

Der Engländer Ferrier wiederholte dieselben Versuche in grosser Zahl an dem menschenähnlichen Affen und bemühte sich hier, die „motorischen Centren“ für die verschiedenen Muskelgruppen ausfindig zu machen. Schliesslich wurden die Resultate Hitzig's im Allgemeinen bestätigt und ergänzt durch die namentlich von Nothnagel geübte Methode, die Gehirnsubstanz mittelst kleiner Mengen einer

ätzenden Flüssigkeit ( $\frac{1}{2}$  Tropfen concentrirte Chromsäure), welche durch ein Bohrloch im Schädel mit einer Pravaz'schen Spritze eingespritzt wurde, in geringem Umfang zu zerstören.



## 21.

Laterale Fläche der linken Grosshirnhemisphäre (nach Ecker).

F Stirnlappen, P Scheitellappen, T Schläfenlappen, O Hinterhauptlappen, SSS Fissura (s. Fossa) Sylvii horizontalis, S' aufsteigender Schenkel, C Sulcus centralis, A vordere B hintere Centralwindung,  $f_1$  obere  $f_2$  untere Stirnwindung, sp Sulcus praecentralis, cm Sulcus calloso-marginalis, ip Sulcus interparietalis, po Fissura parieto-occipitalis,  $t_1$  erste  $t_2$  zweite Schläfenwindung,

F	$\left. \begin{array}{l} 1 \text{ erste} \\ 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \end{array} \right\}$	Stirnwindung,	T	$\left. \begin{array}{l} 1 \text{ erste} \\ 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \end{array} \right\}$	Schläfenwindung,	O	$\left. \begin{array}{l} 1 \text{ erste} \\ 2 \text{ zweite} \\ 3 \text{ dritte} \end{array} \right\}$	Occipitalwindung.
---	--	---------------	---	--	------------------	---	--	-------------------

Weiter machte Hitzig die Beobachtung, dass bei Steigerung der Stärke des angewandten Inductionsstromes die Zuckungen sich nicht auf die betreffenden Muskeln beschränken, sondern über die der ganzen Körperhälfte ausdehnen. Dieselben allgemeinen Convulsionen traten ein, wenn man einige Tage nach Zerstörung eines Rindencentrums die benachbarten in entzündetem Zustande befindlichen Rindenpartien reizt (s. unten „partielle Epilepsie“).

Diesen experimentellen Ergebnissen bei Thieren folgte alsbald eine Reihe von beweiskräftigen pathologischen Beobachtungen bei Menschen. Auch hier sah man bei autoptisch nachgewiesener Läsion der „motorischen Region“ der Hirnrinde (beide Centralwindungen und Paracentral-

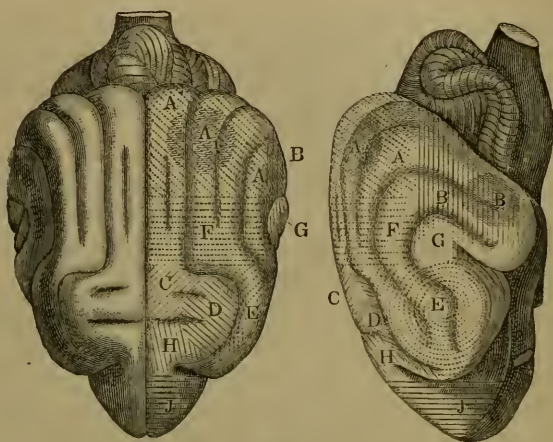
läppchen) Störungen der Motilität in der contralateralen Körperhälfte auftreten. Auch hier äusserten sich diese Störungen als Reizungserscheinungen oder als Ausfallserscheinungen, als epileptiforme Krämpfe oder als motorische Lähmung, welche letztere bei vollkommener Zerstörung einzelner Partien der Centralwindungen sogar in dauernde Paralyse ausgeht, was bei Thieren bisher nicht gelungen ist. (Das Nähere siehe in dem Abschnitt „Localisation im Gehirn“).

Die durch diese Erfolge angeregte Hoffnung auf eine bestimmte Localisirung der motorischen und anderer Functionen des Gehirns in der Hirnrinde drohte Fr. Goltz in Strassburg durch seine im Jahre 1877 bekannt gegebenen Versuche zunichte zu machen. Er hatte bei Hunden, denen er mehrere Trepanlöcher am Schädel angebracht und die Dura mater an den entsprechenden Stellen durch einen Querschnitt gespalten hatte, mittelst eines Wasserstrahls grosse Massen von Hirnsubstanz aus dem Schädel herausgespült und danach ausgedehnte Störungen der Motilität, Sensibilität und an den Sehorganen der Versuchsthiere beobachtet. Daraus schloss er, dass die verschiedenen Functionen sich über die ganze Hirnoberfläche vertheilt finden, indem diese in toto und nicht bestimmte Regionen als motorisch, sensibel, noch auch als sensorisch anzusprechen wären. Mit Recht bemerkte dagegen Hitzig schon damals, dass diese Versuche von einer präzisen Localisation der Läsion auf der Grosshirnrinde von vornherein absehen und daher weder als Stütze noch als Gegenbeweis seiner Versuchsergebnisse angesehen werden können. Dasselbe gilt von Goltz's späteren Versuchen, 1880, bei welchen er die Hirnoberfläche von Hunden nicht wie bisher durch einen Wasserstrahl, sondern mit einer Bohr- oder Schneekensäge zerstörte. Aus diesen glaubte nämlich Goltz den Schluss ziehen zu dürfen, dass die ganze Grosshirnrinde Sitz der höheren Seelenthätigkeit sei und dass die Motilität mit der Hirnrinde überhaupt nichts zu schaffen habe.

Während Goltz diese Ansichten bis in die neueste Zeit zu vertheidigen versuchte, hat die Localisationstheorie durch die ergebnissreichen Versuche eines anderen Physiologen, Hermann Munk in Berlin, neue kräftige Stützen und erweiternde Zusätze erhalten.

Munk fand zunächst die ganz neue Thatsache, dass der Hinterhauptlappen A, Figur 22, zu dem Gesichtssinn, der Schläfenlappen B zu dem Gehörsinn in Beziehung steht. Exstirpirte er gewisse Theile der Rinde des einen Hinterhauptlappens, so konnten die Thiere zwar noch sehen, aber sie erkannten die ihnen sonst wohlbe-

kannten Personen, Oertlichkeiten und Gegenstände vermittelt des Gesichtes nicht wieder. Diesen eigenthümlichen Defect des Gesichtssinnes bezeichnet Munk als Seelenblindheit. Nach Exstirpation gewisser



22.

Grosshirnrinde des Hundes nach Munk; links von oben, rechts von der linken Seitenfläche.

A Sehspähre, B Hörsphäre, C—J Fühlspähre, D Vorderbeinregion, C Hinterbeinregion, E Kopfregion, F Augenregion, G Öhrregion, H Nackenregion, J Rumpregion.

Theile des Schläfenlappens trat ein analoger Defect in Bezug auf den Gehörsinn ein: Munk bezeichnet diesen entsprechend als Seelentaubheit.

Aber auch über die sogenannte motorische Region der Hirnrinde haben Munk's Versuche weitere wichtige Aufschlüsse gegeben. Während bis dahin alle Experimentatoren mit Ausnahme von Schiff die Hautsensibilität nach Verletzung dieser Region intact gefunden hatten, wies Munk nach, dass die motorischen Störungen stets mit sensibeln einhergehen, ja dass die anscheinend rein motorischen Defecte geradezu auf diese sensibeln Störungen zurückzuführen sind. Demgemäss nennt Munk die von Anderen als motorisch bezeichnete Region die Fühlspähre, Figur 22 C—J, die beim Hunde wie beim Affen aus sieben getrennten Bezirken (für Hinter- und Vorderbeine C und D, Kopf E, Auge F, Öhr G, Nacken H und Rumpf J) besteht.

Nach Munk und Meynert dürfte der Grosshirnrinde in erster Linie keine andere specifische Energie als die Empfindungsfähigkeit zukommen. Insofern sie die Projectionsfläche der gesammten Sinnesoberfläche darstellt, lässt jede sinnliche Wahrnehmung in ihr ein

oder mehrere Erinnerungsbilder zurück: ein Lamm z. B. das seiner äusseren Gestalt und das seiner Stimme, in dem durch das Bild des Lammes Zellen in der Schsphäre der Rinde, durch das Blöken desselben solche in der Hörsphäre erregt werden. Wird nun nach einiger Zeit, wenn diese Erinnerungsbilder schon wieder verblasst waren, durch das Blöken eines den Augen noch verborgenen Lammes das zweite Erinnerungsbild wieder erregt, so pflanzt sich diese Erregung mittelst der Associationsfasern zwischen der Hör- und Schsphäre auch auf die letztere fort und so wird nicht nur das Lautbild, sondern auch das Gesichtsbild und damit die Vorstellung des Lammes reproducirt.

Weiter aber enthält die Grosshirnrinde nicht bloss die Erinnerungsbilder von Sinneserregungen, sondern auch die von stattgehabten Bewegungen. Diese Bewegungen werden zunächst nicht von der Hirnrinde, sondern von den subcorticalen Ganglien aus ausgelöst. Dass von den letzteren wohlcoordinirte Bewegungen in der That ausgelöst werden können, sehen wir deutlich an Thieren, bei denen die Grosshirnrinde mit dem Hemisphärenmark abgetragen wurde: sie können gehen, fliegen, schwimmen. Von diesen Bewegungen, welche in denselben primären Fasern auch beim neugeborenen Kinde als Angriffs- oder Abwehrbewegungen zunächst statthaben, erhält die Grosshirnrinde eine Empfindung, ein Bewegungsgefühl. Dieses letztere aber wird die Veranlassung-zur Nachahmung jener primären Bewegung und so entsteht als secundäre Bewegung die spontane, die willkürliche Bewegung.

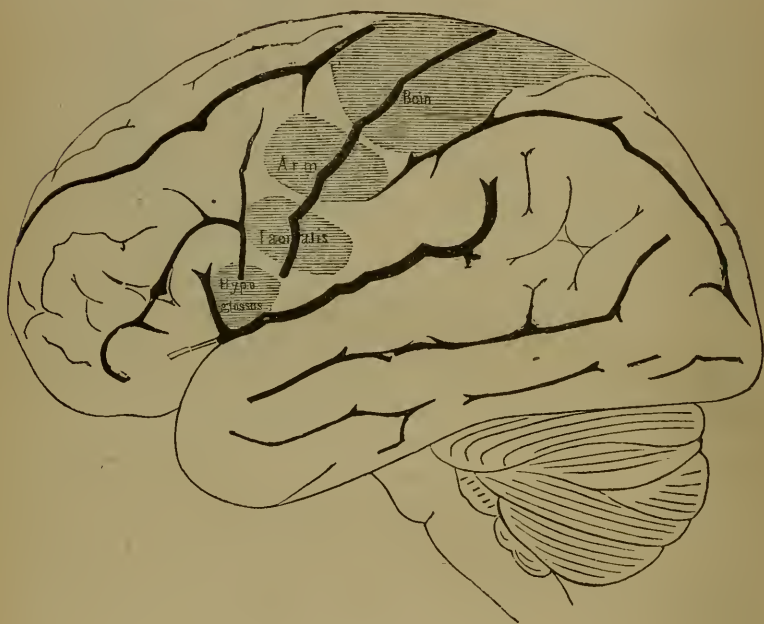
Mit diesen Anschauungen stimmen die experimentellen Ergebnisse Soltmann's, welcher bei neugeborenen Thieren durch Reizung der Hirnrinde keine Zuckungen hervorbringen konnte und die Thatsache, dass die Fasern der motorischen Region erst nach der Geburt, die der übrigen schon während des Fötallebens ihre Markscheide erhalten (s. S. 4).

Auf das, was Meynert, dem wir bei diesen Ausführungen im Wesentlichen gefolgt sind, als eine dritte Stufe der Innervation von Körperbewegungen bezeichnet, und zwar als den Ausdruck der bei dem Einzelnen festgewordenen Erinnerungsbilder, als Individualität oder Character des Menschen, können wir hier nicht näher eingehen.

Durch Association der Erinnerungsbilder der Empfindungen und derjenigen der ausgeführten Bewegungen entstehen Bewegungsvorstellungen und diese wiederum versetzen uns erst in die Lage, spontane, gewollte Bewegungen auszuführen.

Die Erinnerungsbilder für die verschiedenen Bewegungen und Empfindungen sind aber an bestimmten Stellen der

Gehirnoberfläche localisirt, wenn auch die einzelnen Territorien nicht mit mathematischer Schärfe von einander abzugrenzen sind, sondern mit ihren peripheren Grenzen vielfach einander zu decken scheinen. Die motorischen und sensibeln Centren\*) für die Extremitäten haben wir in den beiden Centralwindungen und im Paracentralläppchen nebst Umgebung zu suchen, für den Rumpf nach Munk im Stirnlappen. Dicht an das motorische Rindenfeld (Figur 23)



23.

Laterale Fläche des Grosshirns

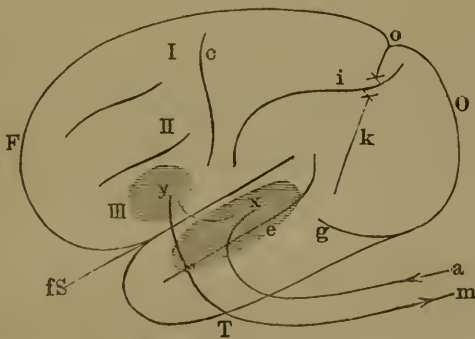
mit in die Centralwindungen eingezeichneten motorischen Centren für Bein, Arm, Facialis und Hypoglossus.

nach vorn angelagert ist die dritte linke Stirnwindung als das Centrum  $\gamma$  (Figur 24) der Sprachbewegungsvorstellungen, nach unten die erste Schläfenwindung als das

\*) Die eigentlichen motorischen Centren der peripheren Nerven sind wahrscheinlich in den tiefer gelegenen grauen Massen des Gehirns und des verlängerten Marks zu suchen. Wir halten die gangbare Bezeichnung „Rindencentren“ nur insofern für gerechtfertigt, als man durch Reizung derselben Muskelzuckungen auf der entgegengesetzten Körperhälfte auslösen kann.



Centrum *x* für die Klangbilder der Gehörnerven. Zerstörungen des ersteren setzt Verlust des Vermögens, die zum Sprechen nöthigen Bewegungen auszuführen (motorische Aphasie), Zerstörung des letzteren vernichtet die Fähigkeit, das Gehörte zu verstehen (sensorische Aphasie, Worttaubheit). Schliesslich dürfen wir die Occipitallappen als die Centren für die Gesichtsempfindung bezeichnen. Diese stehen mit den Vierhügeln und dadurch mit den Sehhügeln, den Kniehöckern und den Tractus optici in leitender Verbindung. Ueber die Verlaufsweise der übrigen Gehirnnerven innerhalb des Gehirns wissen wir nur Fragmentarisches. Zwischen dem Ende derselben in dem betreffenden Rindenfelde, dessen Territorium wir



24.

Wernicke's Schema des corticalen Sprachmechanismus.

F Stirnende, O Hinterhaupt-, T Schläfenende der linken Hemisphäre, fs Fossa Sylvii, c Centralfurchung, g untere Occipitalfurchung, i Interparietalfurchung, k vordere Occipitalfurchung, o Parieto-occipitalfurchung, e Parallelfurchung, I-III erste bis dritte Stirnwindung, X-X Uebergangswindungen, x sensorisches Sprachcentrum, y motorisches Sprachcentrum, xy Associationsbahn zwischen beiden Centren, ax Bahn des Acusticus, ym Bahn der Sprachmuskulatur.

nur für den Facialis und Hypoglossus und auch hier nur muthmasslich in den untersten Abschnitt des motorischen Feldes verlegen dürfen, und dem betreffenden Nerven sind für die meisten als Zwischenstationen Gruppen von Ganglienzellen eingeschaltet, die sogenannten Nervenkerne am Boden des vierten Ventrikels oder dessen Nachbarschaft. An das verlängerte Mark, in welchem diese „Bulbärkerne“ liegen, schliesst sich das Rückenmark an.

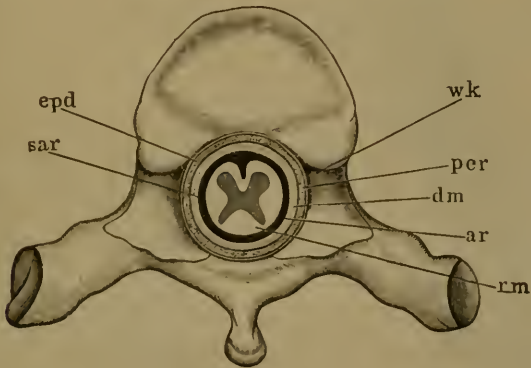
## Anatomisches und Physiologisches über das Rückenmark.

Das Rückenmark stellt einen den Wirbelkanal nicht vollständig ausfüllenden cylindrischen Strang dar, welcher da, wo aus ihm die Nerven für die oberen und unteren Extremitäten austreten, zu je einer spindelförmigen Anschwellung (Hals- und Lendenanschwellung) sich verdickt. Am oberen Rande des Atlas beginnend, reicht es mit seiner Spitze, dem *Conus terminalis*, nur bis zum ersten oder zweiten Lendenwirbel herab.

Zur Orientirung über die einzelnen Abschnitte des Rückenmarks, an welchem man, entsprechend den betreffenden Abschnitten der Wirbelsäule, einen Cervical-, Dorsal- und Lumbaltheil unterscheiden kann, dienen am Lebenden die Dornfortsätze: von diesen springt der des siebenten Halswirbels (*vertebra prominens*) besonders stark hervor; der des zwölften Brustwirbels lässt sich bestimmen durch die Insertion der letzten Rippe. Bei dieser Orientirung darf man aber nicht ausser Acht lassen, dass die Wurzeln der einzelnen Nerven im Rückenmark nicht da zu suchen sind, wo dieselben den Wirbelkanal verlassen, sondern an einer höher gelegenen Stelle. Es erklärt sich dieses dadurch, dass beim Embryo das Rückenmark bis zum unteren Ende des Wirbelkanals herabreicht, später aber nicht in dem Maasse wächst wie die Wirbelsäule. Schon beim Neugeborenen entspricht der *Conus medullaris* der Höhe des 3. Lendenwirbels. Denken wir uns nun das Rückenmark als einen elastischen Strang, welcher vom Gehirn festgehalten wird, während seine knöcherne Umkleidung, die Wirbelsäule, nach unten wächst, so müssen die ursprünglich horizontal verlaufenden Nerven nach unten zu einen immer mehr abschüssigen Verlauf annehmen. So verlaufen die Nerven innerhalb des Wirbelkanals am Halstheil noch wenig, am Brustheil schon mehr, am Lendentheil ganz schräg, ja die die *Cauda equina* zusammensetzenden Lumbal- und Sacralnerven streben geradezu senkrecht nach unten. Es entspricht demnach der siebente Halswirbeldornfortsatz dem ersten Brustnerven, der fünfte Brustwirbeldornfortsatz dem siebenten Brustnerven, der zehnte Brustwirbeldornfortsatz dem zwölften Brustnerven. Ferner entspringen der erste Lendennerv in der Höhe des Zwischenraums zwischen dem elften und zwölften, der dritte und vierte in der Höhe des zwölften Brustwirbeldornfortsatzes; die

Kreuzbeinnerven aber dicht oberhalb und ungefähr in der Höhe des ersten Lendenwirbeldornfortsatzes. Die Halsanschwellung des Rückenmarks erstreckt sich von der Mitte der Halswirbelsäule herab bis zum zweiten Brustwirbel, die Lendenanschwellung, welche an der Abgangsstelle des zwölften Brustnervenpaares beginnt, vom 10. Brustwirbel- bis zum 1. Lendenwirbeldornfortsatz (Gowers).

Aber nicht nur der Länge, sondern auch der Breite nach füllt das Rückenmark den Wirbelkanal nicht vollständig aus. Auf einem Querschnitt (Figur 25), welcher sowohl das Rückenmark selbst, wie seine

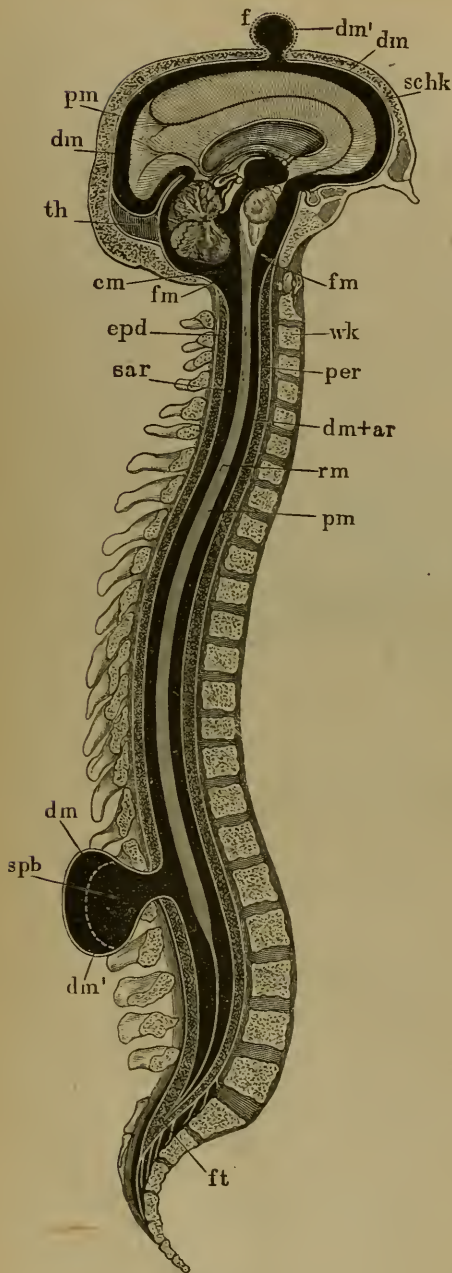


25.

Wirbel mit Querschnitt des Rückenmarks und seiner Hüllen.

wk Wirbelknochen, per Periost, epd Epiduralraum, dm Dura mater, ar Arachnoidea, sar Subarachnoidealraum, rm Rückenmark.

häutigen und knöchernen Hüllen trifft, sehen wir nämlich Folgendes: Der Wirbelkanal ist von einem derben Periost per ausgekleidet; der Raum zwischen diesem und der Dura mater, der Epiduralraum epd aber durch ein lockeres, fettreiches Bindegewebe ausgefüllt, in welches mächtige Venenplexus eingebettet sind. Die mit der Arachnoidea ar untrennbar verwachsene Dura dm bildet um das von der Pia mater eng überkleidete Rückenmark rm einen weiten Sack, welcher von der Schädelbasis bis zur Spitze des Filum terminale herabreicht und hier mit dem Periost der Steissbeinwirbel verwachsen ist (s. Figur 26). Der auf diese Weise zwischen Arachnoidea und Pia entstehende Subarachnoidealraum sar (auch Subduralraum genannt), welcher nur durch die austretenden Nervenwurzeln und die zwischen diesen gelegenen Zacken des Ligamentum denticulatum unterbrochen ist, enthält Cerebrospinalflüssigkeit (über diese siehe unten den Abschnitt Hüllen des Gehirns und Rückenmarks).



Sagittalschnitt durch Gehirn und Rückenmark einschliesslich ihrer häutigen und knöchernen Hüllen. (Halbschematisch. — Von den Meningen ist der Uebersichtlichkeit halber nur die Dura mater dm gezeichnet.)

schk Schädelknochen, wk Wirbelknochen, fm Foramen magnum, per Periost des Rückgratkanals, dm Dura mater, ar Arachnoidea, pm Pia mater, epd Epiduralraum (im Schädel nicht gezeichnet), sar Subarachnoidealraum, th Torcular Herophili, f grosse Fontanelle, spb Spina bifida, cm Cisterna magna cerebello-medullaris, ft Filum terminale. Der Gehirn und Rückenmark umgebende zusammenhängende schwarze Raum stellt den mit Cerebrospinalflüssigkeit gefüllten Subarachnoidealraum dar.

Betrachten wir jetzt den Querschnitt des Rückenmarks, so sehen wir zunächst, wie die centrale graue Substanz in der bekannten Gestalt eines H von dem sie umgebenden Mantel weisser Substanz sich abhebt. Der Querschnitt der grauen Substanz läuft jederseits nach vorn in das mehr kolbige Vorderhorn, nach hinten in das mehr zugespitzte Hinterhorn aus und hat je nach dem Abschnitt des Rückenmarks eine sehr verschiedene Gestalt (Figur 27). Ungefähr in der Mitte des Rückenmarks-

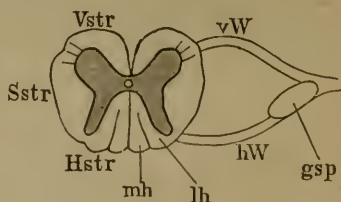


27.

Querschnitte des Rückenmarks aus verschiedenen Höhen in natürlicher Grösse.

a aus der Halsanschwellung; b aus der Mitte des Brustmarks, c aus der Lendenanschwellung, d aus dem Conus medullaris.

Querschnittes befindet sich der Centralkanal, welcher sich bekanntlich nach oben in den vierten Ventrikel öffnet, nach unten aber mit dem Filum terminale endigt (Figur 28). Die den Centralkanal unmittelbar umgebende Gewebsschicht wird als centraler Ependymfaden bezeichnet. Von vorn her erstreckt sich in die weisse Substanz hinein bis gegen den Centralkanal hin die vordere Längsfurche, ihr entsprechend von hinten her die hintere Längsfurche. Beide Furchen theilen das Rückenmark in zwei symmetrische Hälften, welche nur durch eine ganz schmale Brücke, bestehend aus der vorderen (weissen) und der hinteren (grauen) Commissur, mit einander zusammenhängen. Wir unterscheiden an der Oberfläche des Rückenmarks ausser den genannten noch andere Furchen; zunächst, dem Abgange der vorderen *vW* und hinteren *hW* Nervenwurzeln entsprechend, die vordere und hintere Seitenfurche.



28.

Querschnitt des Rückenmarks mit den Nervenwurzeln' (Schematisch).

Vstr Vorderstrang, Sstr Seitenstrang, Hstr Hinterstrang, mh medialer, lh lateraler, hW hintere Wurzel mit Spinalganglien gsp, vW vordere Wurzel.

Durch die genannten Furchen werden die Grenzen zwischen einzelnen Abtheilungen der weissen Substanz angedeutet: von der vorderen Medianfurche bis zur vorderen Seitenfurche erstrecken sich jederseits die Vorderstränge, *Vstr*, von hier bis zur hinteren Seitenfurche

die Seitenstränge Sstr und von da wieder bis zur hinteren Medianfurche die Hinterstränge Hstr.

An dem oberen Abschnitt des Rückenmarks findet sich zwischen hinterer Mittel- und Seitenfurche noch eine Furche, der *Sulcus intermedius posterior*. Die durch diesen angedeutete Grenze theilt jeden Hinterstrang in zwei Abtheilungen, den medianen Hinterstrang mh (zarter Strang, *funiculus gracilis*, Goll'scher Keilstrang) und den lateralen Hinterstrang lh (Burdach'scher Keilstrang, *funiculus cuneatus*). So viel über den makroskopischen Bau des Rückenmarks.

Die histologischen Verhältnisse desselben sind bekanntlich noch sehr wenig aufgeklärt; daher hier nur das Wichtigste.

Das Rückenmark ist in seiner weissen, wie in seiner grauen Substanz von einer Stützsubstanz durchzogen, welche in ihren Anfängen an der Peripherie mehr bindegewebiger Natur ist, weiterhin aber immer deutlicher einen epithelialen Character annimmt. Sie dringt als starkes Bindegewebsgerüst von der Pia aus in die Rückenmarksubstanz ein, zunächst in dicken radiär gerichteten Zügen, welche die Gefässe enthalten. Diese Septa verästeln sich mannigfaltig und werden immer feiner, bis sie schliesslich in jenes feine Maschenwerk auslaufen, in welches die nervösen Elemente direct eingebettet sind. Dieser Theil der Stützsubstanz ist nicht bindegewebiger, sondern epithelialer Natur und führt den Namen der Neuroglia ( $\eta$  γλία, der Leim, der Kitt).

Eine zweite Form der epithelialen Stützsubstanz, die sogenannte Horn-Spongiosa (Schwalbe) findet sich in zusammenhängenden Massen, ausser in der Substantia gelatinosa um den Centralkanal herum, an der Oberfläche des Rückenmarks wie des Gehirns.

Die nervösen Elemente des Rückenmarks bestehen theils aus Ganglienzellen, theils aus Nervenfasern. Die Ganglienzellen befinden sich fast ausschliesslich in der grauen Substanz. Sie laufen in zahlreiche Fortsätze aus, die sich vielfach verästeln (Protoplasmafortsätze); nur einer, der Nervenfortsatz (Axencylinderfortsatz) bleibt unverästelt und wird zu einer mit einer Scheide umgebenen markhaltigen Nervenfaser. Der Grösse nach sind die Ganglienzellen sehr verschieden: die grössten mit auffällig zahlreichen Fortsätzen (multipolare Riesenzellen), ähnlich den, Figur 29, abgebildeten Pyramidenzellen der motorischen Region der Grosshirnrinde, finden sich in den Vordersäulen, die kleinsten von mehr spindelförmiger Gestalt in den Hintersäulen, während die sogenannte *Columna vesicularis* (Clarke'sche Säule) s. unten Figur 31 cl — eine nur im Brust- und

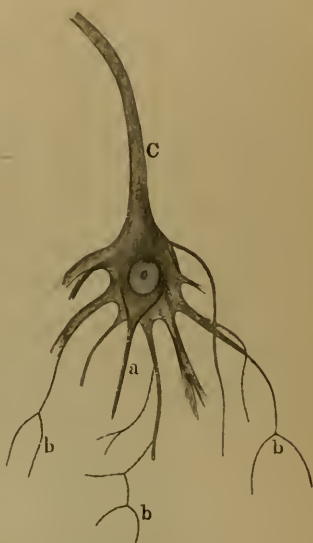
oberen Lendentheil des Rückenmarks erkennbare, dicht neben der Spitze des weissen Hinterstranges gelegene, prismatische Säule — wesentlich mittel-grosse Ganglienzellen enthält.

Die Nervenfasern im Rückenmark sind theils markhaltige, theils marklose. Die letzteren bilden engmaschige Netze in der grauen Substanz, während die weisse Substanz sich aus markhaltigen Fasern zusammensetzt. Diese verlaufen meist in longitudinaler Richtung, also parallel der Längsaxe des Rückenmarks. In querer Richtung, also senkrecht auf die Längsaxe, wird dasselbe durchsetzt von den Fasern der vorderen weissen Commissur und von den eintretenden Wurzelfasern auf ihrem Wege zur grauen Substanz. Schräg verlaufende Fasern sind meist als solche aufzufassen, welche aus der horizontalen in die longitudinale Richtung umbiegen.

Ueber den anatomischen Zusammenhang der einzelnen Elemente des Rückenmarks wissen wir trotz der mühsamsten und sorgfältigsten Untersuchungen (s. d. Methoden S. 8) sehr wenig Gewisses, nämlich etwa Folgendes: Die von den peripheren Nerven her in das Rückenmark eintretenden Wurzelfäden streben zunächst den Ganglienzellen der grauen Substanz zu und finden hier ihr vorläufiges Ende; nach mannigfachen Verbindungen verlassen sie die graue Substanz wieder und ziehen in den weissen Strängen nach dem verlängerten Mark. Dieselbe Verlaufsweise wiederholt sich stufenweise von unten nach oben für jedes eintretende Wurzelfaar.

Im Uebrigen ergeben alle anatomischen Untersuchungen, dass die Verbindungen zwischen den einzelnen Nervenzellengruppen und Faserzügen ausserordentlich zahlreich sind, aber so unentwirrbar, dass wir gar nichts damit anzufangen wüssten, wenn nicht physiologische Untersuchungen in Verbindung mit pathologischen Ergebnissen uns einige gewisse Aufschlüsse gegeben hätten. Die wichtigsten sind folgende:

Dass im Rückenmark die Leitungsbahnen für die sensible und motorische Verbindung zwischen Gehirn und peripheren Nerven liegen



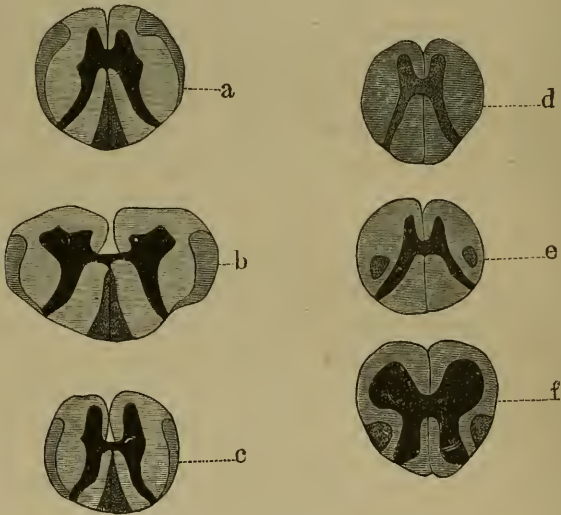
29.

## Pyramidenzelle

mit Axencylinderfortsatz a und Protoplasmafortsätzen, von welchen c ein besonders starker ist. Die Protoplasmafortsätze verzweigen sich wie in b, b, b.

müssen, beweist zunächst das physiologische Experiment bei Durchschneidung des Rückenmarks.

Wird das Rückenmark in seinem ganzen Querschnitt durchtrennt, so treten unmittelbar danach zwei Erscheinungen in den Vordergrund: die Muskeln, welche von unterhalb der Durchtrennung ihre Nerven beziehen, haben ihre Motilität und ebenso sämtliche unterhalb gelegenen Theile ihre Sensibilität verloren. Wir werden schon hierdurch hingewiesen, im Rückenmark zunächst zwei Fasersysteme anzunehmen, ein centrifugal leitendes motorisches und ein centripetal leitendes sensibles. Untersuchen wir ferner eine gewisse Zeit nach der Durchtrennung das Rückenmark anatomisch, so finden wir oberhalb wie unterhalb der Trennungsstelle degenerative Veränderungen der Rückenmarksubstanz, welche sich auf ganz bestimmte Areale des Querschnitts beschränken und zwar oberhalb auf die median gelegenen Abschnitte der Hinter-



30.

Auf- und absteigende sekundäre Degeneration. Zweifache Vergrößerung.

d Transversale Läsion im mittleren Brustmark, e—a aufsteigende sekundäre Degeneration (im oberen Brustmark c, Halsanschwellung b und oberes Halsmark a) die Goll'schen Stränge und die Kleinhirnbahnen treffend; e und f absteigende sekundäre Degeneration (im unteren Brustmark e und Lendenmark f) die Pyramidenseitenstrangbahnen treffend.

stränge (aufsteigende Degeneration der centripetal leitenden Fasern, Figur 30) und unterhalb auf gewisse Partien der Vorderseitenstränge (absteigende Degeneration der centrifugal leitenden motorischen Fasern). Weitere Aufschlüsse erhalten wir durch einen anderen, den Brown-Sequard'schen Versuch, in welchem nur die eine Hälfte des Rückenmarks



durchschnitten wird, die andere aber unversehrt bleibt. Hierbei zeigt sich nämlich, dass die motorische Leitung auf der durchschnittenen, die sensible dagegen auf der nicht durchschnittenen Seite aufgehoben ist. Daraus dürfen wir schliessen, dass die motorischen Leitungsbahnen im Rückenmark sich nicht kreuzen, wohl aber die sensibeln. Die klinische Beobachtung stimmt mit dem physiologischen Experiment hierin vollständig überein.

Wo auf dem Rückenmarksquerschnitt haben wir nun die motorischen und wo die sensibeln Faserbündel zu suchen?

Wir haben bereits Seite 33 gesehen, wie wir auf dem Rückenmarksquerschnitt die graue Substanz von der weissen und in der letzteren die Vorder-, Seiten- und Hinterstränge unterscheiden können. Wir erwähnten weiter, dass die letzteren in die medialen und lateralen Hinterstränge mh und lh (Figur 31) zerfallen.

Aber auch das grosse Areal des Vorderseitenstrangs Vstr und Sstr erheischt auf Grund entwicklungsgeschichtlicher Untersuchungen (Flechsig. S. 4) und pathologischer Erfahrungen (s. secundäre Degeneration) eine weitere Differenzirung.

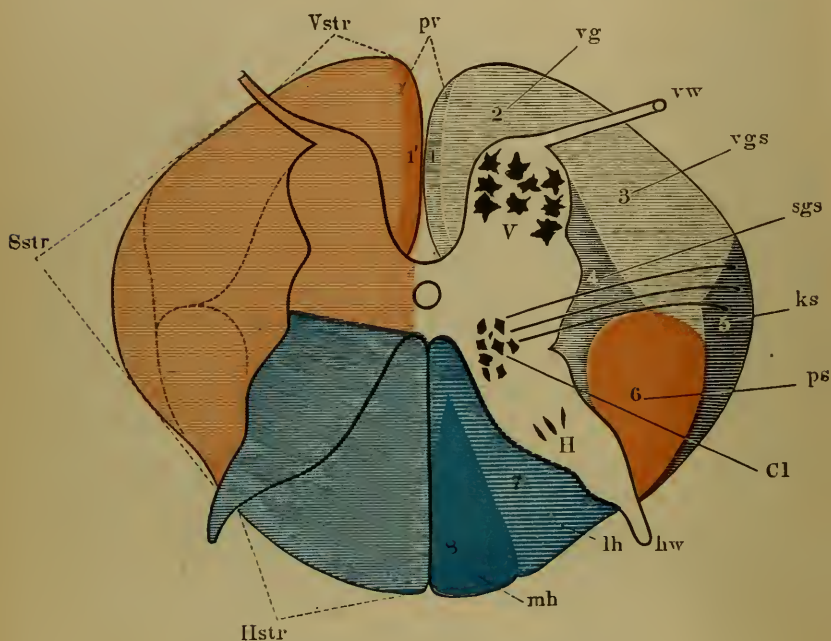
Wir sehen das Areal des Vorderseitenstrangs auf der rechten Hälfte der Figur 31 in folgende Parzellen zertheilt:

- 1) pv die vorderen nicht gekreuzten Pyramidenbahnen;
- 2) vg die Vorderstränggrundbündel;
- 3) vgs die vorderen gemischten Seitenstrangbahnen;
- 4) sgs die seitlichen gemischten Seitenstrangbahnen;
- 5) ks die Kleinhirnseitenstrangbahnen;
- 6) ps die seitlichen gekreuzten Pyramidenbahnen.

Von diesen verschiedenen Abschnitten haben vorläufig nur zwei ein practisches Interesse, der zuerst und der zuletzt genannte 1 pv und 6 ps. Es ist aber gut, auch die übrigen Abtheilungen zu kennen, um bei Sectionen den Ort der Läsion auf den Rückenmarksquerschnitten bequem bestimmen zu können.

Wie wir sehen werden, dürfen wir die beiden genannten Abschnitte pv und ps, die directen Fortsetzungen des compacten Pyramidenbündels mit Bestimmtheit als specifisch motorisch anprechen, und dasselbe gilt ganz im Allgemeinen von dem ganzen Vorderseitenstrange einschliesslich des Vorderhorns, während der hintere Abschnitt des Querschnitts, Hinterstrang und Hinterhorn, als wesentlich sensibel bezeichnet werden können. Um das anzudeuten, ist der erstgenannte Abschnitt mattroth, der letztere mattblau gehalten.

Die genannten beiden Pyramidenstrangbahnen haben nämlich diesen Namen dem Umstande zu verdanken, dass sie in ihrer Gesamt-



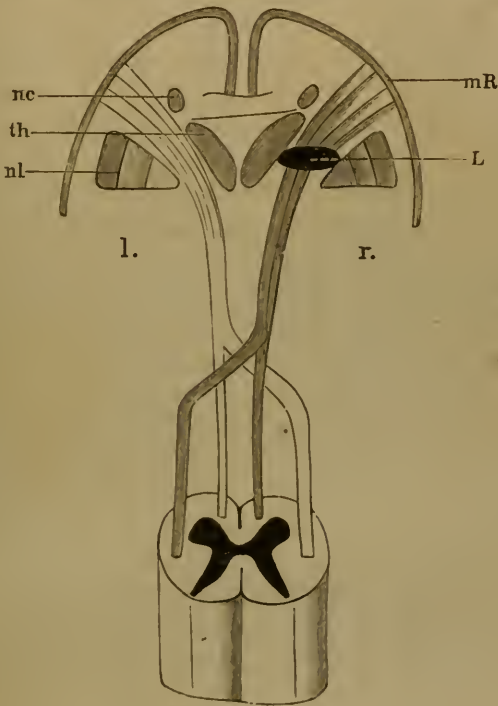
31.

Querschnitt durch das obere Brustmark (schematisch).

1pv die nicht gekreuzten Pyramidenvorderstrangbahnen, 2vg die Vorderstranggrundbündel, 3vgs die vorderen gemischten Seitenstrangbahnen, 4sgs die seitlichen gemischten Seitenstrangbahnen, 5ks die Kleinhirnseitenstrangbahnen, 6ps die gekreuzten Pyramidenseitenstrangbahnen. Vstr Vorderstränge, Sstr Seitenstränge, 7Hstr Hinterstränge: mh mediale, lh laterale, vw vordere Wurzel, hw hintere Wurzel, V Vorderhorn, H Hinterhorn, Cl Clarke'sche Säule.

heit alle jene Fasern enthalten, die in den Pyramiden des verlängerten Marks als compacte Stränge zusammengefasst waren. Diese Vereinigung kommt aber dadurch zu Stande, dass auf dem Wege der Pyramidenkreuzung die Fasern der Pyramidenseitenstrangbahn in die entgegengesetzte Pyramide gelangen, die Fasern der Pyramidenvorderstrangbahn dagegen in die Pyramide derselben Seite (s. Figur 32, ausserdem aber auch die Figuren für die absteigende secundäre Degeneration, unten Figur 50). Von ihrer Vereinigungsstelle, den Pyramiden aus, verlaufen die Pyramidenfasern dann durch die Brücke und den Grosshirnschenkel hindurch auf dem Wege der inneren Kapsel direct nach der motorischen Rindenzone, wo sie endigen. Nur ein verhältnissmässig kleiner Theil tritt in den Schweif- und Linsenkern. Während die compacten Pyramidenbündel in der Brücke zwischen den Querfaserschichten der

Ventralen Brückenabtheilung in einzelne Faserbündel zerspaltten hindurchziehen, finden wir dieselben im Grosshirnschenkel wieder zu einem

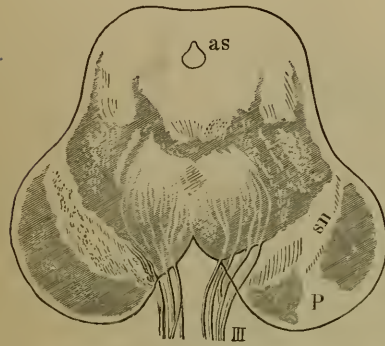


32.

Schematische Darstellung des Verlaufs der Pyramidenbahn und zugleich der absteigenden Degeneration bei einer Läsion der inneren Kapsel rechts. Der Rückenmarksquerschnitt ist absichtlich unverhältnissmässig gross im Verhältniss zu dem Frontalschnitt des Gehirns gezeichnet). l links, r rechts, mR motorische Region der rechten Grosshirnrinde, L Läsion in der rechten Capsula interna, nc Nucleus caudatus, th Thalamus opticus, nl Nucleus lentiformis.

compacten Strange vereinigt, nämlich in der untersten Etage desselben, dem Hirnschenkelfuss (Figur 33 p). Die Fasern der Pyramidenstrangbahnen stellen also eine directe Verbindung her zunächst zwischen der motorischen Hirnrindenregion und den grauen Vordersäulen des Rückenmarks, weiter aber peripherwärts durch die vorderen Wurzeln mit den motorischen Nerven und deren Muskeln. Wir sehen also in dieser Leitungsbahn eine directe Verbindung zwischen diesen und der Hirnrinde, daher die Bezeichnung als cortico-musculäre Leitungsbahn. Wenn wir demnach den Rückenmarksquerschnitt in Figur 31 betrachten, so stellen die Areale 1' und 6 die Fortsetzung der linken Pyramide dar. In Bezug auf das Grössenverhältniss der Querschnitte

1' und 6, beobachten wir in verschiedenen Rückenmarken sehr wesentliche Differenzen. Diese kommen daher, weil bald mehr, bald weniger Fasern aus der Pyramide in den gekreuzten Pyramidenstrang 6 über-



33.

Querschnitt durch die Grosshirnschenkel bei secundärer Degeneration der rechten Pyramidenbahn (nach Charcot).

as Aquaeductus Sylvii, sn Substantia nigra, p Pyramidenbündel, III N. oculomotorius.

gehen. Jedenfalls aber gehören solche Fälle, in welchen der grössere Theil der Pyramidenfasern ungekreuzt bleibt, die Pyramidenseitenstrangbahn 6 also in Vergleich zu der contralateralen Vorderstrangbahn 1' nur schwach entwickelt ist, zu den Seltenheiten.

Während die Vorderstrangbahn in ihrem Areal stetig abnehmend, am auffälligsten innerhalb der Anschwellungen, sich meist schon in der Mitte des Dorsalmarks verliert, kann man die Seitenstrangbahn bis zum dritten oder vierten Sacralnerven verfolgen. Wahrscheinlich gehen die Fasern der ersteren auf

dem Wege der vorderen Commissur allmählich noch in die gekreuzte Faserbahn über. Letztere erscheint auf den Querschnitten durch die Kleinhirnseitenstrangbahn 5 von der Peripherie des Rückenmarks getrennt. Nur im obersten Halsmark und im Lendenmark, wo jene fehlt, erreicht sie die Peripherie.

Wir wollen schon hier darauf hinweisen, dass die Untersuchung eines pathologischen Vorganges, der absteigenden secundären Degeneration, die beschriebenen Verhältnisse durchaus bestätigt und vortrefflich illustriert (s. unten Figur 49). Die Fasern der Kleinhirnseitenstrangbahn ks 5 entspringen, wie auf der Figur 31 durch die querlaufenden Fasern angedeutet ist, aus den Ganglienzellen der Clarke'schen Säulen, gehen im verlängerten Mark in die Strickkörper (corpora restiformia) über und ziehen mit diesen in das Kleinhirn (Oberwurm). Bis hierher sind sie auch bei secundärer Degeneration verfolgt. Während die Fasern der bis jetzt betrachteten Areale des Vorderseitenstranges pv, ps und ks (1, 6 und 5) zur Verbindung der Rückenmarkssegmente mit dem Gross- oder Kleinhirn dienen, verbinden die Fasern der übrigen Felder vg, vgs und sgs (2, 3 und 4) einfach die einzelnen Rückenmarkssegmente untereinander. Es handelt sich also hier um Fasern von kurzem Verlauf, was besonders deutlich bei der secundären

Degeneration hervortritt, die sich nur auf kurze Strecken, selten weiter als auf zwei Segmente sich ausdehnend, nachweisen lässt. Die Grösse der Areale dieser Strangbahnen variirt je nach der Höhe des Rückenmarks, in welcher der Querschnitt entnommen ist.

Von grösserem Interesse, weil in ihrer Function genauer studirt als die zuletzt genannten Bahnen, sind die Fasersysteme der Hinterstränge. Von den zwei Componenten des betreffenden Querschnittareals bestehen die medial gelegenen Goll'schen Stränge aus langen Fasern, welche die hinteren Wurzeln des Rückenmarks mit der Haube, dem Sehhügel und Vierhügel verbinden. Bei Durchtrennung des Rückenmarks finden wir dicht über der Läsion den ganzen Hinterstrang secundär degenerirt. Weiter nach oben aber beschränkt sich die Degeneration alsbald auf das in Figur 31 dunkelblau gefärbte mediale Dreieck und zwar erscheint dieses um so schmaler, je weiter unten im Rückenmark die Läsionsstelle sitzt. Von den aufsteigenden Wurzelfasern liegen nämlich die am meisten medial, welche am weitesten nach unten mit den Wurzeln eintreten (Kahler). Die Degeneration verliert sich in der Höhe der motorischen Pyramidenkreuzung, da wo die Goll'schen Stränge jederseits in einer Ganglienzellengruppe, die wir als den *Nucleus funiculi gracilis* bezeichnen, vorläufig ihr Ende finden. Ebenda endigen auch die lateralen Keilstränge jederseits im *Nucleus funiculi cuneati* und in der Olive. Im Gegensatz zu den aus langen Fasern sich zusammensetzenden medialen Hintersträngen, bestehen die lateralen zum grossen Theil aus kurzen Fasern, die verschiedene Stellen der grauen Rückenmarksubstanz miteinander verbinden.

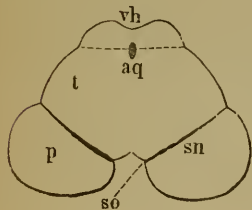
Die Fasersysteme der Hinterstränge leiten centripetal. Die Erwähnung der Endigung derselben in dem verlängerten Mark führt uns an die Uebergangsstelle der im Rückenmark verlaufenden Bahnen in das Gehirn. Als obere Grenze des Rückenmarks sehen wir, wie gesagt, die Stelle an, wo die motorische Pyramidenkreuzung beginnt, also die Gegend der ersten Halsnervenwurzel. Hier schliesst sich an das Rückenmark nach oben das verlängerte Mark an; an dieses die Brücke, die Grosshirnschenkel, die *Regio subthalamica*, die Sehhügel, die Vierhügel und das Kleinhirn. Aus diesen Theilen besteht der

## Hirnstamm.

Auf dem Wege der Pyramidenkreuzung bilden die Pyramidenvorderstrang- und Seitenstrangbahnen die an der ventralen Seite des verlängerten Markes liegenden Pyramiden, welche nunmehr die Stelle

der Vorderstränge einnehmen. Die Ueberbleibsel der letzteren, die sogenannten Vorderstrangreste, werden nach hinten verschoben. Aus den Kleinhirnseitenstrangbahnen entwickelt sich die erste Anlage des Strickkörpers. Die aufsteigenden Fasern der Hinterstränge endigen vorläufig in den Kernen des zarten und Keilstranges. Dadurch, dass die beiden Goll'schen Stränge auseinander weichen, erweitert sich der Centralkanal zum vierten Ventrikel, welcher sich durch den Aquaeductus Sylvii in den dritten Ventrikel fortsetzt. Weiter bilden Fortsetzungen der Hinterstränge des Rückenmarks in Verbindung mit einem Theile des Corpus restiforme und mit den Kleinhirnseitenstrangbahnen die paarigen Kleinhirnschenkel, Pedunculi cerebelli. Lateralwärts von den Pyramiden wölbt sich jederseits die Olive hervor. Hier wollen wir uns mit dieser Skizze der Entwicklung des Hirnstammes aus dem Rückenmark begnügen, da wir bei Besprechung der Krankheiten des verlängerten Marks darauf zurückkommen und wollen jetzt die von dem verlängerten Mark hirnwärts gelegenen Theile des Hirnstammes nach seinen einzelnen Schichten weiter verfolgen.

Der Hirnstamm lässt sich nach Schwalbe, dem wir hier folgen, als aus drei Etagen zusammengesetzt betrachten, von denen wir, Figur 34, die am meisten ventral gelegene als Region der Pedunculusbahn (Meynert), die darüber gelegene als Haubenregion t (Forel) und die oberste (in der Figur 34 die über der punktirten Linie liegenden Vierhügel vh) als Decke des Hirnstammes bezeichnen.



34.

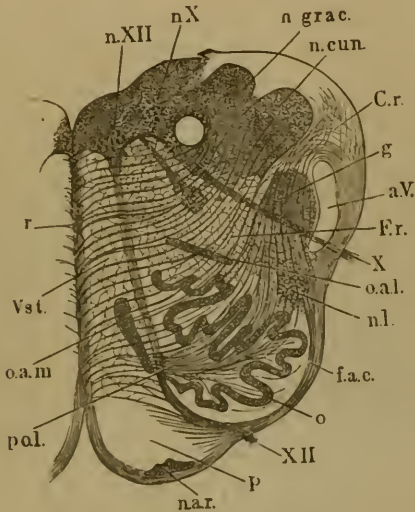
Schematischer Querschnitt durch das Mittelhirn.

vh Vierhügel, aq Aquaeductus Sylvii, sn Substantia nigra, welche die Haube t vom Fuss p des Grosshirnschenkels trennt, so Sulcus oculomotorii.

Die Pedunculusbahn haben wir schon oben in den Pyramidenstrangbahnen bis zu ihrer Endigung in der motorischen Region der Grosshirnrinde verfolgt. Auf diesem Verlaufe erhalten dieselben Verstärkungen aus den äusseren Bogenfasern, aus den Brückenkernen, sowie aus dem im Hirnschenkel dorsalwärts davon gelegenen stark pigmentirten Ganglienzellenlager, der Substantia nigra.

Viel weniger bekannt ist der Haubentheil des Hirnstammes. In seinem ganzen Verlauf von dem Beginn der Medulla oblongata bis zum Sehhügel bildet den Hauptbestandtheil seines Querschnittes ein als *Formatio reticularis* Fr, Figur 35, bezeichnetes Feld, welches unmittelbar an den Querschnitt der Pyramiden p sich anschliesst, sich dorsalwärts bis zu den grauen Kernen der Hirnnerven und der Hinter-

stränge, der Quere nach aber von der Raphe bis zu den die äussere Umgrenzung bildenden äusseren Bogenfasern erstreckt (fibrae arcuatae externae) fa.e. Die *Formatio reticularis* Fr setzt sich ebenfalls vor-



## 35.

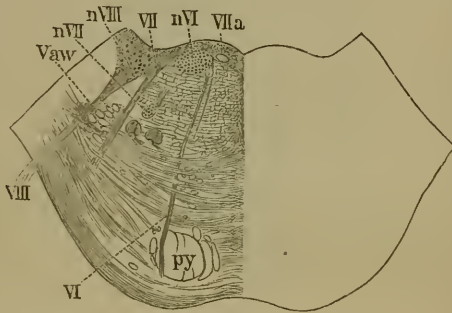
Querschnitt durch die Medulla oblongata etwa in der Mitte der Olive.  
(Vierfache Vergrösserung).

n.XII Kern des Hypoglossus, XII Nervus hypogl., n.X Kern des Vagus, X Nervus vagus, n.grac. Kern des Funiculus gracilis, n.cun. Kern des Funiculus cuneiformis, C.r. Corpus restiforme, g Substantia gelatinosa, a.V. aufsteigende Quintuswurzel, Fr. *Formatio reticularis*, o Olivenkern, o.a.l. äussere Nebenolive, o.a.m. innere Nebenolive, p.o.l. Pedunculus olivae, n.l. Kern des Seitenstranges, f.a.e. *Fibrae arciformes externae*, n.a.r. Nucleus arciformis, p Pyramidenstrang, Vst. Vorderstrangfortsetzung, r Raphe.

wiegend aus Bogenfasern (*fibrae arcuatae internae*) zusammen und verdankt ihre Entstehung einer netzförmigen Auflösung der grauen Substanz der durch die Pyramidenkreuzung abgeschnürten Vorderhörner des Rückenmarks. Die Raphe r auf den spinal gelegenen Querschnitten, s. Figur 35, deutet auf eine Kreuzung der Fasern in der Mittellinie hin.

Ausser diesen die Haubenregion im Allgemeinen kennzeichnenden Bildungen, zeigt dieselbe in ihren einzelnen (*Oblongata*-, *Brücken*- und *Mittelhirn*-) Abschnitten besondere charakteristische Texturverhältnisse. Auf dem Querschnitte durch die *Medulla oblongata*, Figur 35, sehen wir die *Formatio reticularis* Fr (s. oben) nach oben begrenzt von den grauen Kernen des XII. und X. Hirnnerven mit ihren Wurzelfasern, zu welchen auf einem mehr spinalwärts gelegenen Querschnitte der des IX. und XI. und auf einem mehr cerebralwärts gelegenen der des VIII. kommen würde. Ausserdem aber finden wir von grauen

Massen die Kerne des zarten Stranges ngrac und des Keilstranges neun sowie den als Substantia gelatinosa g bezeichneten Kopf des Hinterhorns mit der kappenartig ihn deckenden aufsteigenden Wurzel des Quintus aV; darunter den Kern des Seitenstranges nI, weiter die Olive o mit ihrem Stiel Pedunculus olivae pol und die äussere und innere Nebenolive oal und oam. Die Verbindung mit dem Kleinhirn in Gestalt des Pedunculus cerebelli (s. oben) wird namentlich durch den Strickkörper Corpus restiforme Cr vermittelt. In dem Haubentheil der Brücke begegnen wir ausser den Kernen des V., VI., VII. und z. Th. des VIII. Hirnnervenpaars, s. Figur 36 nVI, nVII, nVIII, den



36.

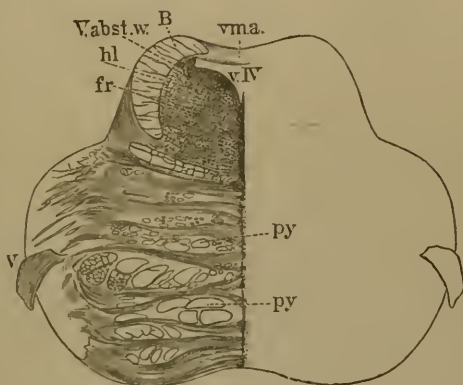
Querschnitt durch die Brücke, durch die Mitte der Rautengrube, um das Doppelte vergrössert.

py Pyramidenbahn, VI N. abducens, nVI Kern desselben, VII N. Facialis, nVII Kern desselben, VIIa Facialis Zwischenstück im Querschnitt, VIII N. acusticus (vordere Wurzel), nVIII Kern desselben, Vaw aufsteigende Quintuswurzel.

halbmondförmigen Querschnitten der vorderen Kleinhirnschenkel oder Bindearme, Figur 37. B. Diese letzteren kreuzen sich im Haubentheil des Mittelhirns, der vorzugsweise den Namen „Haube“ führt, untermhalb der oberen Vierhügel den rothen Kern der Haube rk, Figur 38, und verlieren sich, verstärkt durch Fasern aus diesen, in den ventralen Theil des Sehhügels (Forel). Weiter liegen hier im Boden des Aquaeductus Sylvii die Kerne des III. und IV. Hirnnerven. Schliesslich setzt sich die Haube fort bis in das Zwischenhirn, in dem sie sich mit der Regio subthalamica in den Raum zwischen dem Thalamus opticus und der Substantia nigra hineindrängt und schliesslich in der Lamina perforata anterior ausläuft. Sie besteht aus einem ventral gelegenen grauen Kern, dem Luys'schen Körper, Corpus subthalamicum, und einer dorsalen Schicht von weisser Substanz, welche mit dem Thalamus und der Linsenkernschlinge in Verbindung tritt.



Es erübrigt nun noch die Decke des Hirnstammes — das Kleinhirn, die Vierhügel und den Sehhügel — einer kurzen Besprechung zu unterziehen.

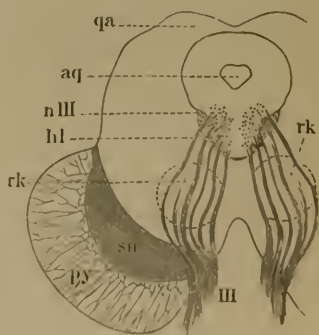


37.

Querschnitt durch die Brücke nahe dem Uebergang in die Grosshirnschenkel, um das Doppelte vergrössert.

vma Velum medullare anticum, v.IV Ventriculus quartus, B Bindearm, V.abst.w absteigende Quintuswurzel, hl hinteres Längsbündel, fr Formatio reticularis, V sensible Quintuswurzel, py py Pyramidenbündel.

Das Kleinhirn besteht wie das grosse aus zwei Hemisphären, welche durch den Wurm (Ober- und Untervurm) mit einander verbunden werden. Seine grauen Massen — die Kleinhirnrinde ausgezeichnet durch die grossen Purkinje'schen Zellen, den Nucleus dentatus und andere central gelegene Kerne — stehen durch drei paarige Faserzüge (Arme oder Schenkel) mit den übrigen Theilen der Centralorgane in leitender Verbindung: Die Verbindung mit dem Rückenmark wird hergestellt durch die Kleinhirnstiele (untere Kleinhirnschenkel), welche sich zusammensetzen aus directen Verbindungsbahnen mit dem Rückenmark, den Kleinhirnseitenstrangbahnen und aus indirecten, den Antheilen der Hinterstränge, die zunächst in ihren Kernen (N. funicul. gracilis et emeiformis) zu endigen scheinen, sich



38.

Querschnitt durch das Mittelhirn im hinteren Gebiet der vorderen Vierhügel.

1/2 Mal vergrössert.

qa vordere Vierhügel, aq Aquaeductus Sylvii, n III Kern des N. oculomotorius. Die Fasern desselben ziehen bis zu ihrem Austritt bei III durch das hintere Längsbündel hl, den rothen Kern rk und z. Th. durch die Substantia nigra su; py Pyramidenbahn im Pedunculus.

aber in Gestalt der Hinterstranganlage fortsetzen und in die Oliven und die *Formatio reticularis* auslaufen, von wo der *Tractus semicircularis* zum Kleinhirn führt. Aus dieser Verbindung mit Hinterstrangantheilen des Rückenmarks verstehen wir die Beziehungen des Kleinhirns zur *Coordination* (s. diese). Die Verbindung mit der Grosshirnrinde (s. auch unten) kommt zu Stande durch die Brückenarme (mittlere Kleinhirnschenkel), welche in den Brückenkernen endigen, die wiederum mit der Rinde des Stirnschläfen- und Hinterhauptlappens in leitender Verbindung stehen; mit dem Linsenkern und Sehhügel durch die Bindearme (obere Kleinhirnschenkel), welche sich kreuzen und zunächst bis zum rothen Kern der Haube führen, darüber hinaus aber auf dem Wege der Linsenkernschlinge nach dem Linsenkern, durch andere Verbindungen nach dem Sehhügel und durch die Haubenstrahlung ebenfalls nach der Grosshirnrinde zu indirect sich fortsetzen. Auf diese Weise kommt es durch das Bindearmsystem zu einer mannigfach gegliederten Verbindung zwischen der Rinde der einen Grosshirnhemisphäre mit der Rinde der entgegengesetzten Kleinhirnhemisphäre.

Dass die grossen Oliven im innigen Zusammenhang mit dem Kleinhirn stehen, wird bewiesen durch die mehrfach constatirte Thatsache, dass bei angeborener Atrophie des Kleinhirns stets eine solche der Oliven gefunden wird. Ebenso fehlen bei congenitalem Mangel des Kleinhirns die rothen Kerne der Haube und die Bindearme vollständig.

Die Vierhügel, *Corpus quadrigeminum* s. *Lamina quadrigemina*, stehen in Verbindung mit einer bis jetzt unerwähnt gelassenen Längsfaserschicht des verlängerten Marks, der Schleifenschicht, deren Fasern den Kernen der Hinterstränge entstammen und dorsal vom Pyramidenstrang aufwärts ziehen. Ein Theil derselben, die untere Schleife, tritt in die unteren, ein anderer in die oberen Vierhügel, der Rest, die obere Schleife, geht in die äussere Marklamelle des Sehhügels und unter dem Pulvinar zum hintersten Theil der inneren Kapsel und somit zu den hinteren Abschnitten der Haubenstrahlung. Es ist demnach möglich, dass Fasern der Hinterstränge auf dem Wege der Schleifenschicht und oberen Schleife in das *Carrefour sensitif* (s. unten „Hemianästhesie“) gelangen.

Der Sehhügel, *Thalamus opticus*, hat Verbindungen mit allen Gebieten der Grosshirnrinde, welche sich z. Th. in besonderen Lamellen der Stabkranzfaserung als Sehhügelstiele makroskopisch an Faserungspräparaten (*Meynert*) demonstrieren lassen. Mit dem Grosshirnschenkel steht er im Zusammenhang durch das *Vicq d'Azyr'sche* Bündel

(v. Gudden) — Verbindung zwischen dem vorderen Kern des Thalamus mit dem medialen Ganglion des Corpus mamillare —, z. Th. auch durch das Meynert'sche Bündel (Forel) und schliesslich durch Faserzüge nach dem rothen Kern der Haube.

Ueber die Beziehungen der Vierhügel und Sehhügel zu dem Tractus opticus s. unten.

## Hüllen des Gehirns und Rückenmarks.

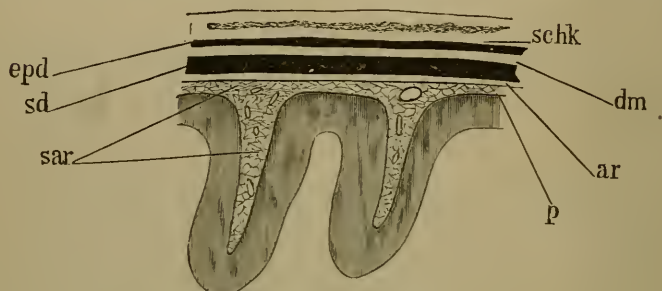
Gehirn und Rückenmark werden zunächst von drei häutigen Hüllen umgeben und sodann von knöchernen Theilen, welche die Schädelhöhle und den Rückgratskanal einschliessen.

Die häutigen Hüllen sind die harte Hirnhaut, Dura mater und die weichen Häute, Arachnoidea und Pia mater.

Die Pia mater stellt eine ausserordentlich zarte bindegewebige Membran dar, welche sich der Oberfläche des Gehirns und Rückenmarks nicht nur eng anschmiegt, sondern auch die Vertiefung derselben, die Sulci, eng auskleidet, s. Figur 27, S. 33, ja als Duplicatur in Gestalt der Telae chorioideae durch die grossen Hirnspalten ober- und unterhalb des Kleinhirns in die Höhlen des Gehirns eindringt: als Tela chorioidea superior durch die obere grosse Querspalte über die Vierhügel hinweg in den dritten Ventrikel und von hier durch die Foramina Monroi in die Seitenventrikel und als Tela chorioidea inferior (Foramen Magendii) in den vierten Ventrikel und seine Recessus laterales. Von den Pialamellen der Telae chorioideae aus entwickeln sich als eigenthümlich gelappte zellenförmige Fortsätze die aus zahlreichen Schlingen capillarer Blutgefässe bestehenden Plexus chorioidei. Die Pia ist die Gefässhaut, d. h. in ihr verlaufen die Blut- und Lymphgefässe für die von ihr überzogenen Theile der Centralorgane. Im normalen Zustande kann man dieselbe vom Gehirn ohne Substanzverlust glatt abziehen; am Rückenmark gelingt dies weniger leicht (Figur 39).

Die Dura mater stellt eine derbe aus verfilzten Bindegewebsfasern bestehende Haut dar, welche ausser von Blutgefässen auch von Saftbahnen durchzogen wird. Sie ist bei dem Kinde mit dem Schädel fest verwachsen, so dass man sie gleichzeitig mit der Calotte entfernen muss. Beim Erwachsenen lässt sie sich unter normalen Verhältnissen ohne Schwierigkeit von der Schädeleconvexität lostrennen, während sie an der Schädelbasis auch hier fest adhärirt. Bei ihrem Uebergange in den Rückgratskanal, Figur 40 bei fm, spaltet sie sich in zwei Blätter,

von welchen das äussere als Periost den Knochen fest anliegt, während das innere das Rückenmark wie ein häutiger Sack einschliesst, der



39.

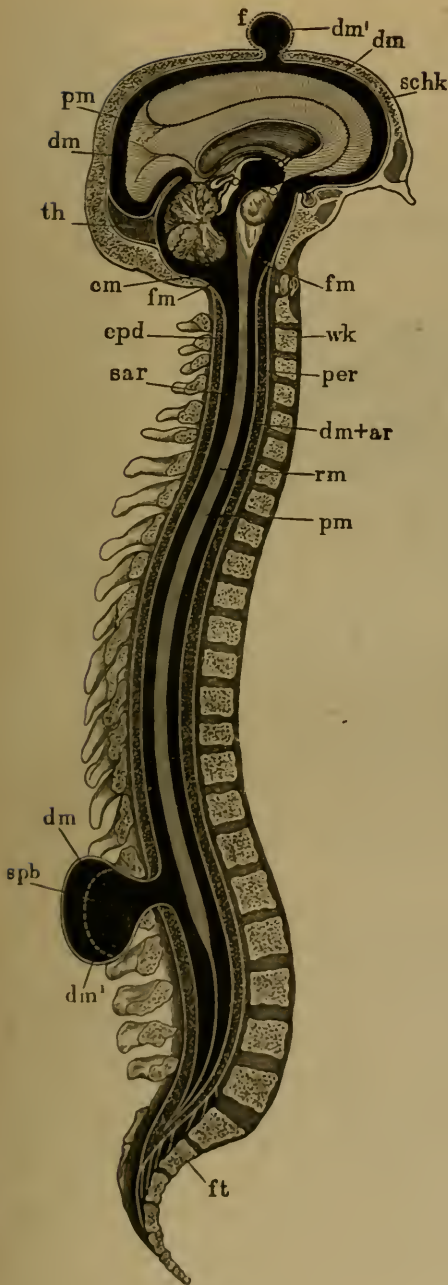
Durchschnitt durch die Schädeldecke, die Hirnhäute und Hirnoberfläche.  
(Schematisch).

schk Schädelknochen	}	epd Epiduralraum
dm Dura mater		sd Subduralraum
ar Arachnoidea		sar Subarachnoidealraum.
p Pia mater		

Der betreffende Raum liegt immer zwischen den beiden Gehirnhüllen, welche die betreffende Klammer } umfasst.

sich auf jeden denselben durchbohrenden Nerven als bindegewebige Scheide fortsetzt (Figur 40).

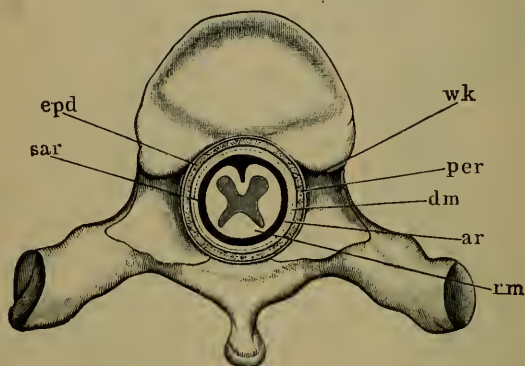
Die Arachnoidea stellt eine an sich gefässlose zarte Membran dar, welche die grossen Spalten und Sulci des Gehirns, in deren Tiefe die Pia eindringt, einfach überbrückt; über ihr Verhalten zum Rückenmark s. unten. Sowohl im Gehirn wie im Rückenmark liegt die Arachnoidea der Dura mater so eng an, dass zwischen beiden Häuten nur ein capillarer Raum, der Subduralraum Figur 39 sd, vorhanden ist. Dieser Raum ist ein durchweg mit Endothel ausgekleideter Lymphraum, der zunächst mit den Lymphgefässen der Dura mater, weiter aber auch ebenso wie die sogleich zu beschreibenden Subarachnoidealräume mit dem Lymphraum um den Sehnerven, dem perilymphatischen Räume des Labyrinthes und den Lymphgefässen der Nasenschleimhaut, wie des Halses in Verbindung steht und sich innerhalb der duralen Scheiden der austretenden Nerven fortsetzt. Schliesslich umgibt er auch die in die nervösen Sinus der Dura mater, besonders den Sinus longitudinalis sich einsenkenden Arachnoidealzellen (Pacchioni'sche Granulationen). Durch diese letztere Einrichtung wird es verständlich, wie bei einem gewissen Druck die Cerebrospinalflüssigkeit der Subarachnoidealräume in den Subduralraum und von diesem durch Filtration in die Sinus gelangt.



Sagittalschnitt durch Gehirn und Rückenmark einschliesslich ihrer häutigen und knöchernen Hüllen. (Halbschematisch. — Von den Meningen ist der Uebersichtlichkeit halber nur die Dura mater dm gezeichnet.)

schk Schädelknochen, wk Wirbelknochen, fm Foramen magnum, per Periost des Rückgratkanals, dm Dura mater, ar Arachnoidea, pm Pia mater, epd Epiduralraum (im Schädel nicht gezeichnet), sar Subarachnoidealraum, th Torcular Herophili, f grosse Fontanelle, spb Spina bifida, cm Cisterna magna cerebello-medullaris, ft Filum terminale. Der Gehirn und Rückenmark umgebende zusammenhängende schwarze Raum stellt den mit Cerebrospinalflüssigkeit gefüllten Subarachnoidealraum dar.

Die genannten drei Hüllen des Gehirns und Rückenmarks schliessen zwischen sich verschiedene Räume ein, welche mit der Cerebrospinalflüssigkeit, Liquor cerebro-spinalis, gefüllt sind. Am leichtesten lassen sich die Verhältnisse übersehen auf jenem schon oben S. 31 näher beschriebenen Rückenmarksquerschnitt, Figur 41, welcher sowohl das



41.

Wirbel mit Querschnitt des Rückenmarks und seiner Häute.

wk Wirbelknochen, per Periost, epd Epiduralraum, dm Dura mater, ar Arachnoidea, sar Subarachnoidealraum, rm Rückenmark.

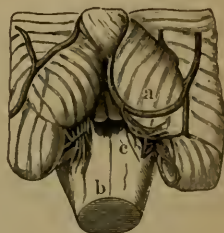
Rückenmark selbst, wie seine Häute und die knöcherne Hülle trifft. Auf diesem sehen wir zwischen dem mit der Pia mater überzogenen Rückenmark *rm* und der Arachnoidea *ar* einen weiten mit Cerebrospinalflüssigkeit erfüllten Raum, den Subarachnoidealraum *sar*. Im Längsschnitt gestaltet sich derselbe in der Figur 40 *sar* dargestellten Weise.

Auch an der Oberfläche des Gehirns bleiben zwischen der Pia und der Arachnoidea solche Subarachnoidealräume übrig, welche an der Hirnbasis besonders geräumig und als *Cisternae subarachnoideales* bezeichnet werden. Solche mit Cerebrospinalflüssigkeit gefüllte Cisternen finden sich unter der Brücke, zwischen den Grosshirnschenkeln, am Chiasma, in den Sylvischen Gruben u. s. w. Diese Cisternen communiciren zunächst sämmtlich miteinander, sodann aber mit den kleineren Subarachnoidealräumen an der Oberfläche des Gross- und Kleinhirns. Der grösste dieser Räume, die *Cisterna magna cerebello-medullaris*, Figur 40 *cm*, bildet eine directe Verbindung mit dem geräumigen Subarachnoidealraum des Rückenmarks. Diese Communication hat da statt, wo sich am Foramen Magendii, Figur 42 *c*, die Arachnoidea von der oberen Fläche des verlängerten

Marks zur unteren Fläche des Kleinhirns hinüberbrückt. Hier kommt gleichzeitig ein offener Zusammenhang der genannten Subarachnoidealräume des Rückenmarks und Gehirns mit den Ventrikeln des letzteren zu Stande. Weiter aber communiciren die Subarachnoidealräume mit den Lymphgefäßen des Kopfes und Halses, sowie mit den Lymphscheiden der ein- und austretenden Nerven und Gefäße. Letztere sind auch im Gehirn von Lymphräumen umgeben (Virchow-Robinsehe), welche ebenfalls mit den Subarachnoidealräumen in offener Verbindung stehen.

Auf diese Weise sind die Centralorgane von Lymphcanälen durchzogen, und ebenso wie die peripheren Nerven allerseits von Lymphräumen umgeben, so dass das ganze System dieser Hohlräume sich von einem derselben aus injiciren lässt. Der Zweck dieser complicirten Einrichtungen wird uns völlig klar werden, wenn wir auf die innerhalb des Schädels statthabenden Druckschwankungen zu sprechen kommen (s. unten). Jedenfalls dient die Cerebrospinalflüssigkeit als Regulator der Druckschwankungen in den Blutgefäßen, aus welchen sie bei einem gewissen Druck ausgeschieden wird. Ebenso fließt sie bei einem gewissen Druck durch die subduralen Räume der vom Gehirn und Rückenmark abgehenden Nerven continuirlich in die Lymphgefäße ab (s. I. S. 84). Dadurch dass die Cerebrospinalflüssigkeit sich mit den Respirationsbewegungen beständig hin und her bewegt, spielt sie eine nicht zu unterschätzende Rolle bei der Fortleitung entzündlicher Processe in den Gehirn- und namentlich in den Rückenmarkshäuten. Schliesslich ist auf die directe Communication des spinalen Theils der Cerebrospinalflüssigkeit mit dem cerebralen Theil derselben hinzuweisen. Da das Gehirn selbst ein nicht comprimirbarer Körper, in eine feste Kapsel eingeschlossen ist, so könnten die einzelnen Theile desselben, namentlich die Blutmenge ihr Volumen nicht verändern, wenn nicht die Cerebrospinalflüssigkeit theilweise aus den cerebralen Behältern in den Rückenmarkskanal abfließen könnte. Eine Verlegung der genannten Communication muss einen chronischen Hydrocephalus internus (s. diesen) zur Folge haben.

Auf diese Weise kann eine Steigerung des intracraniellen Drucks sich bis zum unteren Ende des Rückenmarks geltend machen und die Circulation im Rückenmark selbst störend beeinflussen. Eine solche Störung kann aber leicht zu Stande kommen, insofern die das ge-



42.

a Kleinhirn, b Medulla oblongata, c Foramen Magendii.

sammte Rückenmark ausschliesslich mit Blut versorgenden drei Arterien (eine Artr. spinal. anterior und zwei posteriores) verhältnissmässig sehr lang und dünn sind, was eine Verlangsamung des Blutlaufes in denselben schon im normalen Zustande zur Folge haben muss.

Ausserdem dient die Cerebrospinalflüssigkeit sowohl dem Rückenmark, wie namentlich auch dem Gehirn als Schutz gegen äussere Insulte. An der Basis des Schädels liegt das Gehirn zum grossen Theil nicht direct auf dem Knochen auf, sondern auf den mit Cerebrospinalflüssigkeit gefüllten Säcken der Cisternen wie auf Wasserkissen. Nur so ist es zu begreifen, wie eine heftige Erschütterung, ja eine Fractur der Schädelbasis ohne auffällige Störung von Seiten des Gehirns ertragen werden.

Neuerdings hat A d a m k i e w i e z versucht, die eben klargelegte Bedeutung der Cerebrospinalflüssigkeit in Abrede zu stellen und dafür die Comprimirbarkeit der Gehirnssubstanz statuirt.

Durch das Vorhandensein der cerebrospinalen Lymphräume erklärt sich auch, wie es möglich ist, dass das Gehirn nicht nur periodisch an- und abschwilt, je nachdem das Individuum sich im wachenden oder schlafenden Zustande befindet, sondern nicht selten sogar plötzlich sein Volumen ändert, wie das B u r c k h a r d t in seinen Versuchen über „die Gehirnbewegungen“ an Menschen mit Schädellücken nachgewiesen hat.

## Bedingungen für das Functioniren der Ganglienzellen.

Für die normale Function der Ganglienzellen sind zwei Bedingungen erforderlich: eine normale Ernährung und eine beständige Anregung durch äussere Reize.

Die Ernährung der Ganglienzellen ist mit einem gewissen Grad von Blutzufuss, einer gewissen Hyperämie verbunden. Weil aber nicht sämtliche Ganglienzellen des Gehirns gleichzeitig zu functioniren haben, so wird diese Hyperämie eine auf ein gewisses Rindengebiet beschränkte sein. Dieses Gebiet steht dann auf der Höhe der Function, d. i. im wachen Zustande, während die übrigen Gebiete sich mehrweniger in einem dem Schlaf gleichkommenden Zustande befinden (F e c h n e r). Ausserdem aber sind auch äussere Reize zur Functionirung der Ganglienzelle nöthig: ich erinnere an S t r ü m p e l l's philosophischen Schuhmacherlehrling, welcher an Anästhesie der ganzen Körperoberfläche, inclusive der Schleimhäute, für alle Reizqualitäten, an Aufgehobensein des Muskel-, Ermüdungs-, Hunger- und Durstgefühls, sowie der Functionen der Sinnesorgane mit Ausnahme des linken Ohrs und des rechten Auges



litt. Wurden durch Verschluss dieser beiden letzten Pforten alle äusseren Reize ausgeschlossen, so verfiel er binnen wenigen Minuten in einen festen Schlaf. „Wenn ich nicht sehen kann, dann bin ich nicht!“ philosophirte der Knabe. — Derselben äusseren Reize bedürfen auch die Ganglienzellen im Rückenmark. Hört in Folge von Leitungsunterbrechung in der centripetalen sensibeln Bahn die fortwährende Erregung der motorischen Zellen auf, so verlieren die Muskeln den dadurch unterhaltenen Tonus.

Jeder äussere Reiz aber, welcher den Centralorganen zugeführt wird, erzeugt hier eine Veränderung in dem jeweiligen Vascularisationszustande und zwar in dem betreffenden Ganglienzellenterritorium, welches der Reiz zunächst trifft. Schon *Mosso* hatte nachgewiesen, dass das Ausrechnen des einfachsten Exempels eine vorübergehende fluxionäre Hyperämie im Gehirn hervorbringen kann. *Burckhardt* hat an seinen Versuchspersonen mit Schädellücken gezeigt, dass vornehmlich psychische Emotionen, Schreck, Schmerz durch ein Panaritium, — weniger geistige Beschäftigung, — Schachspielen, Lesen einer humoristischen Erzählung, am wenigsten Rechnen — eine Aenderung der Gefässfüllung zur Folge hat.

Auf die Wichtigkeit der Rolle, welche die Gefässe bei den Erkrankungen des Centralnervensystems spielen, haben in jüngst vergangener Zeit namentlich pathologische Untersuchungen hingewiesen, deren Endresultat darauf hinausläuft, dass ein grosser Theil jener Erkrankungen, und zwar nicht nur des Gehirns, sondern auch des Rückenmarks, auf Erkrankungen der arteriellen Gefässe zurückzuführen sein dürfte. So hat *Adamkiewicz* — mit welchem Recht wird sich zeigen — die eigenthümliche Configuration der Veränderungen auf dem Rückenmarksquerschnitt bei Hinterstrangklerose mit der Vertheilung der (primär erkrankten) Rückenmarksarterien in Beziehung gebracht; *Emile Demange* (*Revue de méd.* Janvier 1885 p. 1) auf die Aehnlichkeit der Erkrankungen der Rückenmarksgefässe mit denen der Gehirngefässe (chronische Endarteriitis mit Bildung kleiner Aneurysmata dissecantia) hingewiesen und *Duplay* (*Arch. génér. de méd.* Februar und März 1885) die Sclerose der Centralorgane, ebenso wie die anderer wichtiger Organe — Herz, Nieren, Leber u. s. w. — geradezu als den Ausdruck derselben allgemeinen Gefässsclerose hingestellt. Diese wieder kann die Folge verschiedener Allgemeinerkrankungen — Gicht, Malaria, Syphilis, chronische Alkohol- und Bleivergiftung — oder des Alters sein. Der pathologische Befund besteht im Wesentlichen in einer obliterirenden Endarteriitis und einer proliferirenden Periarteriitis, in einer

von den Gefässen ausgehenden Neubildung von Bindegewebe und consecutiver Schrumpfung desselben mit partieller Zerstörung des Organparenchyms. Diese Deductionen haben etwas sehr Bestechendes, namentlich auch in Bezug auf die Vererbung von Nervenkrankheiten, insofern alsdann die Disposition zur Gefässsclerose das, was vererbt wird, darstellen würde.

Durchaus elementar ist unser Wissen über den Chemismus der Centralorgane, d. h. über die während der Functionirung im Gehirn und Blut vor sich gehenden chemischen Prozesse. Die entsprechenden Theorien über die Beziehungen des phosphorhaltigen Protagon zu den Denkleistungen u. dgl. schweben vorläufig völlig in der Luft.

---

## Die Krankheiten des Rückenmarks.

---

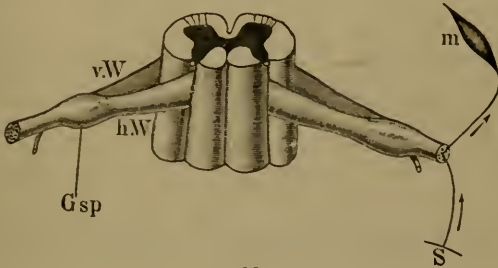
### Physio-pathologische Einleitung.

Das Rückenmark können wir uns aufgebaut denken aus ebensoviele Segmenten als dasselbe Nervenwurzelpaare zählt. Bei Wirbelthieren mit langgestreckterem Körperbau tritt beiläufig dieser segmentale Aufbau auch äusserlich grob anatomisch hervor. Insofern jedes Segment jederseits eine vordere und eine hintere Nervenwurzel und die entsprechenden Ganglienzellen enthält, stellt dasselbe in einem gewissen Sinne eine spinale Einheit dar, welche einen bestimmten Theil der Körpermusculatur durch die vordere Wurzel mit motorischen Nerven (motorisches Areal) und ebenso einen bestimmten Theil von Haut, Schleimhaut, Muskel, Sehne, Eingeweide durch die hintere Wurzel mit sensibeln Fasern versorgt (sensibles Areal).

Die motorischen Fasern, welche die willkürlichen Bewegungsimpulse vom Gehirn zum motorischen Areal des Segments, Figur 43, und zu den Muskeln m, die von den darunter liegenden Segmenten versorgt werden, leiten, treten in unser Segment ein im Querschnitt der gekreuzten oder directen Pyramidenbahnen. Von hier treten die für das Segment selbst bestimmten Fasern zu den grauen Zellen der Vordersäulen und

von diesen in die vorderen Wurzeln und die peripheren gemischten Nerven.

Die sensibeln Fasern, welche die Eindrücke von allen unterhalb des Segments gelegenen Segmenten leiten, passiren dasselbe ent-



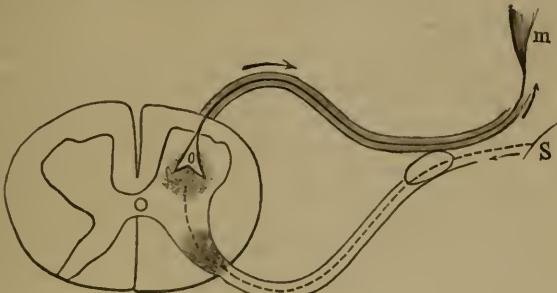
43.

Schema eines Rückenmarksegmentes.

vW vordere, hW hintere Wurzel, Gsp Spinalganglion an der letzteren, m motorisches, s sensibles Areal (s. Text).

weder in den Seitensträngen oder Hintersträngen. Die sensibeln Fasern aber, welche von dem sensibeln Areal die Eindrücke zum Segment selbst leiten, treten ein durch die hinteren Wurzeln und hier entweder direct zu den Hintersäulen oder indirect auf dem Umwege der lateralen Hinterstränge.

Jede Hälfte des Rückenmarksegmentes stellt einen Reflexbogen dar, als dessen Mittelpunkt wir die Ganglienzellen der Vordersäule annehmen dürfen (Figur 44).



44.

Spinaler Reflexbogen.

s sensibler, m motorischer Theil des Bogens; die schwache Schattirung im Hinter- und Vorderhorn soll das Gerlach'sche Netz (S. 34) von feinen Nervenfasern andeuten; die grosse Ganglienzelle im Vorderhorn eine Pyramidenzelle.

Insofern die Ganglienzellen des einen Segmentes mit denen des darüber und darunter liegenden durch Leitungsbahnen verbunden sind,

lässt sich das Rückenmark als eine Kette von aneinander gereihten Segmenten ansehen. Indessen ist diese Betrachtungsweise, welche namentlich von dem Engländer Bramwell in seinem Buche ‚The diseases of the spinal cord‘ durchgeführt wurde, keine fruchtbare, insofern wir die einzelnen jedem Segment angehörigen motorischen und sensibeln Areale bis jetzt keineswegs genau kennen.

Wir betrachten daher jetzt das Rückenmark in Bezug auf die physio-pathologischen Verhältnisse zunächst als Leitungsorgan und sodann als Centralorgan.

## Das Rückenmark als Leitungsorgan.

Leitungsorgan ist das Rückenmark für die vom Gehirn centrifugal ausgehenden willkürlichen motorischen Bahnen (Pyramidenbahnen), sowie für die centripetal zum Gehirn ziehenden sensibeln Bahnen, weiter für die ebenfalls mit dem Gehirn im Zusammenhang stehenden coordinatorischen, trophischen und vasomotorischen Bahnen.

### Sensible Leitung.

Die sensibeln Eindrücke, welche von der Peripherie nach dem Gehirn geleitet werden, passiren sämmtlich die hinteren Wurzeln, gelangen von hier zunächst in die graue Substanz und von dieser durch die Hinterstränge, vielleicht auch einen Theil der Seitenstränge (Worschiloff) in das Gehirn.

Die Hauptleitung der Tast-, Druck- und Temperaturempfindung geht durch die weissen Hinterstränge, die der Schmerzempfindung aber durch die gesammte graue Substanz. Nach Versuchen an Thieren sollen nach Worschiloff auch die Seitenstränge Tasteindrücke leiten. Das betreffende Areal des Rückenmarkquerschnitts liegt wahrscheinlich vor dem lateralen Pyramidenfelde. Gowers hat in der That in einem Falle von Wirbelfractur mit Zertrümmerung des unteren Rückenmarkendes, im Brustmark — neben der aufsteigenden secundären Degeneration in den medialen Hintersträngen — ein kleines Feld in den Seitensträngen an der angegebenen Stelle ebenfalls secundär degenerirt gefunden.

Indessen scheint die sensible Leitung im Allgemeinen weniger streng abgegrenzt zu sein als die motorische; denn wenn die durchtrennten Rückenmarksabschnitte auch nur noch durch einen kleinen Theil Substanz zusammenhängen, so kann die Sensibilität erhalten bleiben; aller-

dings tritt alsdann, entsprechend der Einengung des Rückenmarksquerschnitts, Verlangsamung der Empfindungsleitung ein.

Die Kreuzung der sensibeln Fasern, welche, wie wir sahen, im Rückenmark selbst vor sich geht, so dass sie unterhalb des verlängerten Marks jedenfalls schon vollzogen ist, erfolgt wahrscheinlich z. Th. in der hinteren grauen Commissur. In dieser sieht man querverlaufende feine markhaltige Fasern jederseits bogenförmig nach hinten und seitwärts, wahrscheinlich nach den entsprechenden hinteren Wurzeln zu sich wenden. Die Kreuzung der den hinteren Wurzeln angehörigen sensibeln Fasern aber erfolgt wahrscheinlich sehr bald nach ihrem Eintritt in die Rückenmarkssubstanz, weil bei Halbseitenläsion des Rückenmarks die anaesthetische Zone sehr dicht unterhalb der Verletzung beginnt.

### Störungen der Sensibilität.

Sie sind für die Diagnose der Rückenmarkskrankheiten von grosser Bedeutung; aus diesem Grunde gilt es im gegebenen Falle die Sensibilität auf das sorgfältigste zu prüfen. (Die Untersuchungsmethoden s. I. S. 126). Sie kann in der Haut allein, oder auch in den tiefer gelegenen Theilen, vor allen in den Muskeln vermindert oder gesteigert sein.

Bei Herabsetzung der Sensibilität der Haut hören wir die subjectiven Empfindungsstörungen als Taubsein, Eingeschlafensein, „Pamstigsein“, mangelhafte Empfindung des Fussbodens u. s. w. bezeichnen. Bei der Untersuchung finden wir bald eine, bald mehrere, bald alle Empfindungsqualitäten herabgesetzt oder aufgehoben. Sind alle Empfindungsqualitäten in weiter Ausdehnung gestört (totale Anästhesie), so müssen wir annehmen, dass die weissen Hinterstränge sowie die graue Substanz in ihrer ganzen Querausdehnung verändert sein müssen. Halbseitig tritt die Anästhesie auf bei der Halbseitenläsion des Rückenmarks, gürtelförmig bei Erkrankung der hinteren Wurzeln oder grauen Hintersäulen in geringer Höhengausdehnung; umschriebene Anästhesien sind auf Erkrankung einzelner Wurzelbündel zu beziehen. Die Schädigung einer oder der anderen Empfindungsqualität (partielle Empfindungslähmung) können wir uns nur daraus erklären, dass die verschiedenen Empfindungen getrennte Leitungsbahnen im Rückenmark haben, so dass bald die eine, bald die andere Bahn vorwiegend unterbrochen werden kann. Wie schon früher hervorgehoben, scheint die Schmerzempfindung nur durch die graue Substanz, die Tastempfindung nur durch die weissen Hinterstränge geleitet zu werden.

Ueber die Verlangsamung der Empfindungsleitung, so wie über die Störungen des Muskelgefühls und Muskelsinns werden wir bei der Hinterstrangsklerose sprechen.

Hyperästhesie, d. h. eine gesteigerte Erregbarkeit gegen sensible Reize, welche spontan als Schmerz sich kund gibt, beobachten wir bei manchen Krankheiten des Rückenmarks und seiner Häute. Sie dürfte auf einer Reizung der Hinterstränge und der hinteren Wurzeln beruhen. Eine Reizung der letzteren dürfen wir annehmen, wenn die Hyperästhesie gürtelförmig, als Gürtelschmerz auftritt, während das gewöhnliche Gürtelgefühl mit Oppression auf eine Reizung der hinteren Wurzelfasern zurückzuführen ist. Eine Steigerung der Tastempfindung giebt sich durch das Gefühl von Ameisenkriechen und andere Parästhesien (s. I. S. 124) kund; eine Steigerung der Temperaturempfindung durch das Gefühl von Brennen oder Kälte.

Rückenschmerz wird keineswegs bei allen Erkrankungen des Rückenmarks empfunden; am meisten tritt derselbe bei Spinalmeningitis und Wirbelkrebs hervor. Bei Wirbelerkrankungen dient die Druckempfindlichkeit der Wirbel dazu, um die erkrankte Stelle der Wirbelsäule herauszufinden. Der bei Spinalleiden noch viel seltenere Kopfschmerz kann bei Erkrankungen des Halsabschnittes von den Occipitalnerven ausgehen oder auch vom Trigemimus, dessen aufsteigende Wurzel bis in das Halsmark hinabreicht.

#### Motorische Leitung.

Im Gegensatz zu der sensibeln Kreuzung im Rückenmark ist die Kreuzung der motorischen Leitungsbahnen schon in den Pyramiden vor sich gegangen; im Rückenmark selbst findet eine weitere Kreuzung nicht statt. Hier verlaufen die motorischen Leitungsbahnen der Hauptmasse nach wahrscheinlich in den Seitensträngen und gelangen von da in regelmässigen Zwischenräumen in die graue Substanz, wo sie mit den grossen multipolaren Ganglienzellen der Vordersäulen Verbindungen eingehen und durch den Axencylinderfortsatz in die vorderen Wurzeln übergehen.

#### Störungen der Motilität.

Sie treten bei vielen Rückenmarkskranken als besonders störend am meisten in den Vordergrund, so dass jene gerade ihretwegen am häufigsten ärztliche Hilfe suchen. Dieselben können sich darstellen: 1) als eigentliche Lähmung, 2) als Krampf oder 3) als Störungen der Coordination (Ataxie).

1) Die spinalen Lähmungen (Spinalparalysen) können plötzlich entstehen oder allmählich; im letzteren Falle entwickeln sie sich aus einem zunehmenden Gefühl von Schwäche und Ermüdung in den später gelähmten Theilen. Sie können sich auf ganze Extremitäten erstrecken oder auf einzelne Muskelgruppen. Die typische spinale Lähmungsform ist die Paraplegie, d. i. die Lähmung beider unteren Extremitäten, die man bei leichten Graden als Paraparese bezeichnet. Wenn, was sehr selten vorkommt, beide Oberextremitäten gelähmt sind, so spricht man von einer Paraplegia cervicalis, wenn alle vier Extremitäten, von einer Pamplegie oder Paralysis spinalis universalis. Sind die Extremitäten der einen Körperhälfte gelähmt, so hat man Hemiplegia spinalis (bei welcher wohlgermerkt! die Gesichtsmuskulatur stets frei bleibt); ist es nur die eine untere Extremität, so spricht man von einer Hemiparaplegia spinalis. Passender bezeichnet man die Lähmung einer Extremität, sei es die untere oder die obere, als Monoplegia spinalis.

Man unterscheidet ferner zwischen schlaffen (flacciden) und spastischen (rigiden) Spinallähmungen. Dieselben können mit Atrophie der Muskeln (atrophische oder amyotrophische Spinallähmungen \*) oder ohne solche einhergehen. Ueber die Ausdehnung der spinalen Lähmung erhalten wir in allen Fällen Auskunft durch die functionelle Prüfung der Muskeln; in vielen Fällen gewährt uns die electriche Prüfung der Muskeln und Nerven einen nicht hoch genug zu schätzenden Nutzen. Herabsetzung oder Aufgehobensein der faradomusculären Erregbarkeit weist auf Zerstörung oder Unterbrechung der motorischen Leitungsbahnen im Rückenmark hin. Das Vorhandensein der Entartungsreaction lässt auf eine schwere, meist irreparable Ernährungsstörung in den gelähmten Muskeln schliessen.

Die spinalen rein motorischen Lähmungen lassen im Allgemeinen auf Veränderungen in der vorderen Hälfte des Rückenmarksquerschnittes schliessen, vornehmlich in den grauen Vorder säulen oder den weissen Seitensträngen. Für eine Erkrankung der Vordersäulen spricht eine Lähmung, welche mit rasch hereinbrechender hochgradiger Atrophie und Aufgehobensein der Reflexe einhergeht.

2) Krampf. Zu den tonischen spinalen Krämpfen gehören nicht nur die ausgesprochenen krampfartigen Contractionen einzelner

\*) „Myotrophisch“ (μῦς Muskel und τρέφειν nähren) würde bedeuten mit normal genährten Muskeln. „amyotrophisch“ = myotrophisch mit dem  $\alpha$  privativum bedeutet also das Gegenteil.

Muskelgruppen, welche andauernde Verstellung der einzelnen Gliederabschnitte bewirken, sondern auch schon die Andeutung derselben, welche wir als Muskelsteifigkeit oder Muskelspannung bezeichnen. Dieser Erscheinung begegnen wir bei den verschiedenen Formen der spastischen Spinallähmung, u. a. häufig bei der durch Wirbelerkrankung bedingten Paraplegie. Will man hier das gelähmte Bein im Knie beugen, so bedarf es eines gewissen Kraftaufwands, um den Widerstand des Quadriceps zu überwinden; dasselbe hat statt in den Beugern beim Versuch die gebeugte Extremität zu strecken. Angeborene Steifigkeit der Muskeln, welche passiven, wie activen Bewegungen einen schwer zu überwindenden Widerstand entgegensetzen, werden wir bei der sogenannten Myotonie kennen lernen. Als vorübergehendes Symptom beobachten wir den tonischen Krampf bei der acuten Entzündung der Rückenmarkshäute (Meningitis spinalis acuta) in Gestalt der Nacken- und Rückenstarre.

Als höchsten Grad krampfhafter Versteifung kennen wir die Contracturen, welche wir in paralytische und spastische trennen (s. I. S. 306). Die letzteren sind jedenfalls auf abnorme Reizungszustände im Rückenmark zurückzuführen, und lassen entweder an einen reflectorischen Ursprung oder aber auch an eine directe Reizung motorischer Elemente im Rückenmark denken.

Charcot will die motorischen Reizungserscheinungen meist auf eine Affection der Seitenstränge (Sclerose der Seitenstränge, Lateral-sclerose) zurückgeführt wissen. Indessen ist die Pathogenie der spinalen Krämpfe noch so dunkel, dass wir selbst von der schlimmsten Form derselben, dem Tetanus, das anatomische Substrat ebensowenig kennen, wie von der Duodezangabe desselben, der Tetanie, d. i. in Anfällen auftretende tonische Krämpfe der Extremitäten s. unten.

Ausser den tonischen haben wir auch gewisse klonische spinale Krampfformen, so das Zittern nach Muskelanstrengungen und bei der inselförmigen Sclerose, welches sich zum Schütteln (Schüttelkrampf) steigern kann, wie wir es sonst bei der Paralysis agitans beobachten. Gewissermaassen als mildeste Form der klonischen Krämpfe können wir die sogenannten „fibrillären Zuckungen“ ansehen, welche nicht nur bei der progressiven Muskelatrophie, sondern auch sonst angetroffen werden, so bei übrigens ganz gesunden Individuen an den Muskeln der Unterextremitäten, wenn diese durch anhaltendes Stehen übermüdet sind. Ich sah sie bei dem Wirth eines Tanzlokals, welcher wochenlang Nacht für Nacht am Büffet gestanden hatte. Wie bei den tonischen Krämpfen der Tetanus, so ist bei den klonischen die



Epilepsie als die gewaltigste Form zu bezeichnen. Ob dieselbe überhaupt spinaler Natur sein kann, ist durch neuere Forschungen sehr zweifelhaft geworden. Keines Falls aber ist man berechtigt, eine Reflexerscheinung wie das Fussphänomen (I. S. 11) nach dem Vorgange von Brown-Sequard als spinale Epilepsie zu bezeichnen.

3) Die Störungen der Coordination (Ataxie). Bei gewissen Krankheiten des Rückenmarks, namentlich bei der Tabes dorsalis beobachten wir eigenthümliche Störungen der Bewegung, welche wir als Störungen der Coordination bezeichnen. An den unteren Extremitäten thun sich diese als eine Unsicherheit beim Gehen kund. Dass diese aber nicht auf eine Lähmung d. h. auf eine Herabsetzung der motorischen Kraft zurückzuführen ist, davon können wir uns bald überzeugen, wenn wir einen solchen Kranken sich legen lassen. Alsdann vermag derselbe mit seinem Fuss unsere Hand mit derselben Kraft fortzustossen wie ein Gesunder. Die „rohe Kraft“, welche bei den gewöhnlichen Lähmungen mehrweniger geschwunden, hat nicht gelitten. Trotzdem zeigen solche Kranke, wie gesagt, beim Stehen und Gehen einen hohen Grad von Unsicherheit. Beim Gehen schleudern sie die Beine und stampfen damit auf, als wenn sie dieselben nicht recht in ihrer Gewalt hätten; beim Treppensteigen heben sie die Füße so hoch, als wollten sie zwei, drei Stufen auf einmal nehmen. Ganz schlimm wird es aber mit der Unsicherheit, wenn ihnen bei diesen Bewegungen die Controle durch die Augen genommen wird: beim Stehen mit geschlossenen Augen tritt lebhaftes Schwanken bis zum Umfallen ein, das Gehen im Dunkeln ist mit geschlossenen Augen mehrweniger nicht möglich. Aehnliche Bewegungsstörungen sehen wir auch an den oberen Extremitäten. Wir bezeichnen diesen Zustand mit Duchenne als Ataxie (Unordnung, d. i. das Gegentheil von Taxis, Ordnung) und verstehen also darunter eine Bewegungsstörung, welche auf mangelhafte Coordination der Bewegungen zurückgeführt werden muss.

Was ist nun Coordination?

Bei jeder Bewegung, auch der einfachsten, wird nicht ein einzelner Muskel, sondern eine ganze Anzahl von Muskeln in Thätigkeit gesetzt und jeder dieser Muskeln wird vom Centralorgan aus mit einer bestimmten, für jeden einzelnen Muskel durchaus verschiedenen Stärke innervirt.

Ist dieses Zusammenwirken verschiedener Muskeln schon bei groben, anscheinend einfachen Bewegungen geboten, so noch viel mehr bei feinen, complicirteren, wie beim Turnen, Tanzen, Schreiben, Klavierspielen. Neugeborene scheinen nur wenige coordinirte Bewegungen

als etwas Fertiges mit auf die Welt zu bringen, so die Bewegungen des Saugens, Schluckens, Schreiens. Alle übrigen zweckmässigen Bewegungen muss das Kind erst erlernen, so das Sitzen, das Stehen, Gehen, Laufen und besonders das Sprechen; später das Schreiben und die feineren Fertigkeiten der Hand. Für alle diese Muskelthätigkeiten bringt das Kind die Coordinationsapparate vorgebildet mit; aber diese bedürfen erst der Einübung. Wie bei dem Einüben eines Trillers beim Gesang oder auf dem Klavier, so bei der Einübung aller Bewegungen: erst durch Uebung kommt es allmählich zur präcisen, tadellosen Ausführung.

Wir verstehen also unter „Coordination“ das Vermögen, durch das Zusammenwirken gewisser Muskeln und Muskelgruppen zweckmässige Bewegungen auszuführen.

Nach allen physiologischen und pathologischen Erfahrungen haben wir nicht ein einziges Coordinationscentrum, sondern mehrere, wahrscheinlich auf verschiedene Stellen des Centralnervensystems vertheilte Centren anzunehmen, welche sowohl untereinander, wie mit der Peripherie vielfach in leitender Verbindung stehen. Solche Centren dürfen wir vermuthen im Kleinhirn nach den Versuchen von Flourens, im Mittelhirn (Vier- und Sehhügel) nach denen von F. Goltz u. A., ausserdem aber auch in dem verlängerten Mark, der Brücke und Grosshirnrinde. Das Grosshirn scheint bei der Coordination entbehrlich zu sein; das Rückenmark allein reicht dazu nicht aus: ein Thier, bei welchem das verlängerte Mark an seinem oberen Ende durchtrennt ist, kann weder gehen, noch stehen, noch laufen, noch schwimmen\*). Wenn also das Rückenmark wirklich noch Coordinationscentren besitzen sollte, so genügen diese nicht für die zur Locomotion nöthigen Bewegungen. Die Leitungsbahnen für die Coordination verlegen diejenigen, welche besondere coordinatorische Fasern im Rückenmark annehmen, in das mittlere Drittheil der Seitenstränge (Charcot); die anderen, welche dies nicht thun, lassen sie mit den motorischen Fasern zusammenfallen.

Die Coordinationscentren müssen mit den peripheren Apparaten durch eine doppelte Leitung in Verbindung stehen. Will ich ein Glied in zweckmässiger Weise bewegen, so muss ich zuvor von der Lage und von dem Thätigkeitsgrade jedes Muskels desselben unterrichtet sein. Diese Kunde wird mir durch centripetale Leitungsbahnen, die wir die sensorischen nennen wollen. Als dabei thätige sensible Apparate fungiren die sensibeln Nerven der Haut, der Muskeln, Gelenke und Bänder, ge-

---

\*) Nach neueren Experimentatoren Tarchanoff u. A. scheint dies doch der Fall zu sein. Siehe unten „Saltatorischer Reflexkrampf“.

legentlich unterstützt von den höheren Sinnesorganen, dem Auge und Ohr. Ist auf diese Weise das Centrum unterrichtet, so ist es im Stande die zu einer bestimmten Bewegung nöthigen Muskeln gleichzeitig und zwar jeden einzelnen mit dem nöthigen Kraftquantum zu innerviren. Dies geschieht auf der zweiten, centrifugalen Bahn, der motorischen beziehungsweise coordinatorischen.

Dass diese Vorgänge unbewusst vor sich gehen, ist Folge der Uebung. Beim Einüben mancher coordinirter Bewegungen reicht die Controle der sensibeln Haut-, Knochen- und Muskelnerven nicht aus: beim Sprechen, Singen, Spielen eines Musikinstrumentes müssen wir das Gehör, bei vielen anderen das Gesicht zur Hülfe nehmen, um uns davon zu überzeugen, ob die intendirte Bewegung mit gehöriger Kraft, Vollendung und Präcision zu Stande kommt. Beim Einüben scheint anfangs ein übergrosser Leitungswiderstand in den einzelnen Nervenbahnen die gewollten Bewegungen zu hemmen; erst wenn dieser durch wiederholte und gewohnheitsgemässe Benutzung der Bahnen überwunden ist, gehen die coordinirten Bewegungen gewissermassen von selbst von Statten. Es ist, um ein etwas massives Bild zu gebrauchen, so, als wenn durch ein frisch umgepflühtes Ackerfeld ein neuer Fussweg hindurch gelegt wird; anfangs strucheln die Passanten über die in die Höhe stehenden Erdschollen; aber allmählich werden diese immer mehr niedergetreten, bis der Weg zuletzt ganz glatt und eben ist.

Nach dem soeben Besprochenen ist es verständlich, dass eine Störung der Coordination zu Stande kommen kann 1) durch eine Läsion der Coordinationcentren selbst, 2) durch eine solche der sensorischen und 3) durch die der coordinatorischen Bahnen im Rückenmark. Die sub 1) genannte Läsion kommt bei den Affectionen des Rückenmarks nicht in Betracht, wir haben daher hier zunächst nur die beiden anderen Entstehungsweisen der Ataxie zu besprechen, zumal denselben die beiden hauptsächlichsten Theorien über die Genese der Ataxie entsprechen, die sensible Theorie von Leyden und die motorische von Friedreich-Erb. Leyden führt die Entstehung der Ataxie zurück auf den Ausfall der die Bewegungen regulirenden sensibeln Apparate. Zur Vertheidigung seiner Theorie hebt er hervor, dass die bei der vornehmlich Ataxie zeigenden Rückenmarkskrankheit, der Tabes, anatomisch veränderten Abschnitte wesentlich aus sensibeln d. h. centripetal leitenden Fasern bestehen; dass in allen Fällen vom Tabes bei genauer Untersuchung sich Störungen der Sensibilität auffinden lassen; dass eine Störung der Sensibilität auch eine solche der Coordination zur Folge haben müsse und dass die Störungen der Sensi-

bilität bei der Tabes nicht absolut, aber doch einigermaßen im Verhältnisse zur Intensität der Ataxie stehen.

Von der anderen Seite ist gegen die Leyden'sche Auffassung eingewendet, dass es Fälle von Tabes mit Ataxie giebt, welche auch bei sorgfältigster Prüfung keine Störung der Sensibilität erkennen lassen, dass es Fälle von allgemeiner Anästhesie giebt ohne Ataxie und dass der Grad der Ataxie meist nicht dem der Sensibilitätsstörung entspricht und umgekehrt.

Die motorische Ataxie, welche Erb allein gelten lässt, kann entweder dadurch entstehen, dass die motorische Innervation auf zu viele oder zu wenige Muskeln sich ausbreitet oder dadurch, dass einzelne oder alle Muskeln, welche bei der intendirten Bewegung mitzuwirken haben, zu stark innervirt werden. Bei dieser motorischen Ataxie wird es sich also um eine Störung an den Coordinationcentren selbst oder um eine solche in den Bahnen handeln, welche die Impulse von den Centren zu den motorischen vorderen Wurzeln hinleiten (bei Krankheiten des Rückenmarks selbstverständlich nur um die letzteren).

Nach unserer Ansicht haben beide Theorien ihre Berechtigung; jedenfalls ist aber die Frage nach dem Ursprung der Ataxie noch nicht spruchreif und erheischt zu ihrer Beantwortung weitere sorgfältige Untersuchungen, insonderheit über das Zustandekommen der coordinirten Bewegungen am gesunden Menschen.

Die von Takacs aufgestellte Theorie, welche die verlangsamte Leitung als die constanteste Sensibilitätsstörung betont, ist nichts weiter als eine Modification der Leyden'schen; die Theorie von Cyon, welche die Ursache der Ataxie in einer Störung der reflectorischen Thätigkeit im Rückenmark sucht, dürfte kaum befriedigen.

In dem Vorhergehenden haben wir schon angedeutet, dass, abgesehen von den bei Rückenmarkskrankheiten vorkommenden Coordinationsstörungen (spinale Ataxie), das anatomische Substrat derselben an verschiedenen Regionen des Centralnervensystems seinen Sitz haben könne, nämlich in der Grosshirnrinde (Rindenataxie), im Kleinhirn (cerebellare Ataxie), oder in der Brücke und dem verlängerten Mark (bulbäre Ataxie).

Schliesslich sind die acuten Ataxien zu erwähnen, welche man namentlich im Anschluss an acute Infectionskrankheiten — Diphtheritis, Pocken, Typhus u. s. w. — beobachtet. Näheres hierüber wolle man bei den entsprechenden Abschnitten — Affectionen der Hirnrinde, des Kleinhirns, des verlängerten Marks — nachlesen, ebenso Ausführliches über die spinale Ataxie in dem Kapitel „Tabes“.

### Anhang.

#### Die bei Rückenmarkskranken beobachteten Gangarten.

Als für Rückenmarkskranke charakteristische Gangarten kennen wir 1) den paralytischen Gang: das gelähmte Bein wird nachgeschleppt; 2) den ataktischen Gang: die im Knie gestreckten häufig hyperextendirten Beine werden nach vorn geschleudert und stampfend mit der Ferse zuerst aufgesetzt; dabei sind die Augen an die Bewegungen der Füße geheftet; 3) den spastischen Gang: der eine Fuss nach dem andern wird mit hörbarem Schlüpfen nach vorn gezogen ohne den Boden zu verlassen, an welchem er festzukleben scheint.

### Das Rückenmark als Centralorgan.

Als Centralorgan dürfen wir das Rückenmark ansprechen:

- 1) für die spinalen Reflexe (Haut- und Sehnenreflexe): Reflexcentrum;
- 2) für Blase und Mastdarm: Ano-vesicales Centrum;
- 3) für die Geschlechtstheile: Sexuelles Centrum;
- 4) für die Gefässnerven: Vasomotorisches Centrum;
- 5) für die Ernährung von Haut, Muskeln und Knochen: Trophisches Centrum.

#### 1) Das Rückenmark als Reflexcentrum.

Wir haben schon im I. Theile S. 5 die verschiedenen Reflexe und die Art, wie sie hervorgebracht werden, ausführlich besprochen. Das Rückenmark ist das Centrum für alle Reflexe am Rumpf und an den Extremitäten. Der Tonus der Muskeln in diesen Theilen ist der Ausdruck eines Reflexvorganges, welcher fortwährend in der Weise vor sich geht, dass eine constante Erregung peripherer sensibler Nerven sich durch das Rückenmark auf die motorischen Muskelnerven überträgt. Das Erhaltensein des Muskeltonus legt also Zeugniß dafür ab, dass die betreffenden Reflexbogen intact sind. Das anatomische Substrat eines solchen Reflexbogens (s. Figur 44) ist aber folgendes: Die hinteren (sensibeln) Wurzelfasern stehen in Verbindung mit dem Nervennetz der Hintersäulen, dieses aber mit dem Nervennetz der Vordersäulen, letztere mit den Protoplasmafortsätzen der Ganglienzellen, und aus den Axencylinderfortsätzen der letzteren entwickeln sich die vorderen (motorischen)

Wurzelfasern. Dasselbe gilt in noch höherem Maasse von den Haut- und Sehnenreflexen. Lassen sich diese in normaler Weise hervorbringen, so kann in den betreffenden Reflexbogen eine wesentliche Störung nicht vorhanden sein.

Aber auch dann, wenn einzelne Reflexe ausfallen, sind wir nicht ohne Weiteres berechtigt, eine Rückenmarksaffection anzunehmen. Denn einzelne Reflexe können auch bei übrigens gesunden Individuen fehlen. Erst wenn andere wichtige Erscheinungen auf eine Rückenmarksaffection hinweisen, gewinnt jener Ausfall eine diagnostische Bedeutung. Dasselbe gilt von der Steigerung der Reflexe. Dagegen muss die Ungleichheit derselben Reflexe auf den beiden Körperhälften immer als etwas Pathologisches angesehen werden, insofern unter normalen Verhältnissen die Reflexe auf beiden Seiten von gleicher Intensität sind.

Die Steigerung der spinalen Reflexe studirt man am besten an Vögeln, welche sich durch eine besonders hohe spinale Reflexerregbarkeit auszeichnen, dadurch, dass man durch Durchschneidung des Halsmarks den reflexhemmenden Einfluss des Gehirns ausschliesst. Nach den Versuchen von Tarchanoff und Singer ist es wahrscheinlich, dass im Lendenmark ein reflectorisches (automatisches?) Centrum seinen Sitz hat, bei Enten für die Coordination der Schwimmbewegungen, bei Tauben für diejenige der Gehbewegungen. Ueber die Erklärung des saltatorischen Reflexkrampfes (Vetter) auf Grund dieser Versuche s. diesen.

Das Fehlen aller Reflexe an den unteren Extremitäten beobachtet man nach totaler Zerstörung der grauen Substanz des Lendenmarks. Experimentell bewirkten diese Ehrlich und Brieger, indem sie die Bauchorta bei Kaninchen (Stenon'scher Versuch) auf eine Stunde unterbanden. Ausser sofortiger vollständiger und dauernder motorischer und sensibler Lähmung der hinteren Extremitäten, sowie der Sphincteren und Bildung von Contracturen nach Verlauf von zwölf Tagen, war zudem von den Reflexen jede Spur verschwunden. Klinisch sah Nothnagel dieselben Erscheinungen in einem Falle von Rückenmarksabscess, in welchem die graue Substanz des unteren Brustmarks und des Lendenmarks in Eiter verwandelt war, während der weisse Markmantel, wenn auch verschmälert, noch existirte. Eine ähnliche Zerstörung der grauen Rückenmarksubstanz, freilich mehr oder weniger in Verbindung mit Untergang der weissen, sieht man bei traumatischen und sonstigen Blutergüssen in die Rückenmarksubstanz (Hämatomyelie) und bei centraler Myelitis. Auch bei diesen Affectionen sehen wir die Reflexe in den gelähmten Theilen gewöhnlich fehlen. — Erb

hat meines Wissens zuerst ausdrücklich darauf hingewiesen, welche Bedeutung die Reflexbogen, namentlich auch die spinalen, für electrotherapeutische Heilbestrebungen haben. Bei der spinalen Kinderlähmung z. B., wo die Leitungshemmung wohl in dem Reflexbogen selbst liegt, aber die Hautsensibilität vollkommen erhalten ist, vermögen wir direct eine centrale Erregung der motorischen Leitungsbahn nicht wohl hervorzubringen, wohl aber können wir indirect auf reflectorischem Wege die durch Reizung der sensibeln Hautnerven entstehende centripetale Erregung auf die an der Läsionsstelle vorhandene Leitungshemmung einwirken lassen.

Was speciell die Sehnenreflexe anbelangt, so ist der reflectorische Charakter des Kniephänomens neuerdings von Th. Rosenheim unzweifelhaft festgestellt dadurch, dass es ihm gelang, durch Reizung der Haut, welche das Ligamentum patellae proprium bedeckt (niemals durch Reizung benachbarter Hautstellen) mittelst eines magneto-electrischen Rotationsapparates den Patellarreflex hervorzurufen. Hierbei konnte es sich nur um Reizung der von C. Sachs nachgewiesenen sensibeln Sehnenerven handeln.

Die Höhe des Reflexbogens für den Patellarreflex im Rückenmark von Kaninchen ist von Tschirjew im Niveau des Eintritts der hinteren Wurzel des 6. Lendennerven experimentell ermittelt. Beim Menschen verlegt Westphal auf Grund klinischer Ergebnisse denselben Reflexbogen in die Höhe der 3. und 4. Wurzel des N. cruralis. Ist bei Degeneration der hinteren Wurzeln und Hinterstränge (Tabes) dieser Abschnitt befallen, so fehlt der Patellarreflex. Derselbe kann demnach erhalten sein, wenn die Degeneration der Hinterstränge nicht bis in das Lendenmark hinabreicht, sondern zunächst nur das Dorsalmark befallen hat. Aber auch auf dem Querschnitt des Rückenmarks ist es demselben Forscher gelungen, die Region festzustellen, wo die Leitungsunterbrechung bei Tabes statt hat, wenn der Patellarreflex fehlt. Es ist dies die Gegend der sogenannten *bandelettes externes* (s. Tabes) in den lateralen Keilsträngen, deren isolirte Degeneration er bei der Autopsie eines Geisteskranken mit Schnervenatrophie und Fehlen des Patellarreflexes nachwies. Inwieweit G. Fischer Recht hat, wenn er behauptet, dass das Fehlen der Sehnenreflexe mit Verlangsamung der Schmerzleitung in Zusammenhang zu bringen sei, müssen weitere Untersuchungen lehren.

Bei der grossen Bedeutung, welche das Fehlen des Patellarreflexes für die Diagnose gewisser Rückenmarkskrankheiten, speciell der Tabes, hat, ist es wichtig, auf gewisse Irrthumsquellen bei der Unter-

suchung hinzuweisen. Bei einem notorisch Tabischen war das Fehlen des Patellarreflexes früher constatirt, als derselbe eines Tages bei Klopfen auf die Patellarsehne sich wieder zeigte. Er trat aber in gleicher Weise auf, sobald Westphal eine Hautfalte über der Patella aufhob und bei untergeschobenem Finger diese isolirt klopfte oder kniff. Diese Methode dürfte sich demnach in allen zweifelhaften Fällen dringend empfehlen, um die Täuschung durch ein „Pseudokniephänomen“ ausschliessen zu können. Ausserdem muss man wissen, dass bei Gewohnheitstrinkern der Patellarreflex vorübergehend oder andauernd fehlen kann, ebenso bekanntlich bei chronischer Vergiftung mit Ergotin und bei diphtheritischer Lähmung.

Fehlen des Patellarreflexes hat man bis jetzt bei folgenden Krankheiten des Rückenmarks beobachtet:

1) bei der Hinterstrangsklerose; hier hat eine Leitungsunterbrechung in dem sensibeln Theil der Reflexbogen, den hinteren Wurzeln statt.

2) bei Poliomyelitis anterior; hier ist die centrifugale Bahn des Reflexbogens unterbrochen, in Folge von Zerstörung der grossen Ganglienzellen der Vordersäulen und der vorderen Wurzeln.

3) bei allen diffusen destruierenden Processen im Rückenmark, wie Myelitis und Sklerose, welche eine Zerstörung der Reflexbogen zur Folge haben können.

4) bei Meningitis spinalis, wenn das gesetzte Exsudat die hinteren oder vorderen Wurzeln comprimirt.

Steigerung des Patellarreflexes, gewöhnlich verbunden mit Auftreten des Fussphänomens, welches letztere stets als eine pathologische Erscheinung zu deuten ist, beobachtet man:

1) bei den spastischen Lähmungen und zwar sowohl bei der einfachen Form, wie bei der amyotrophischen;

2) bei Compressionsmyelitis;

3) bei disseminirter Sklerose.

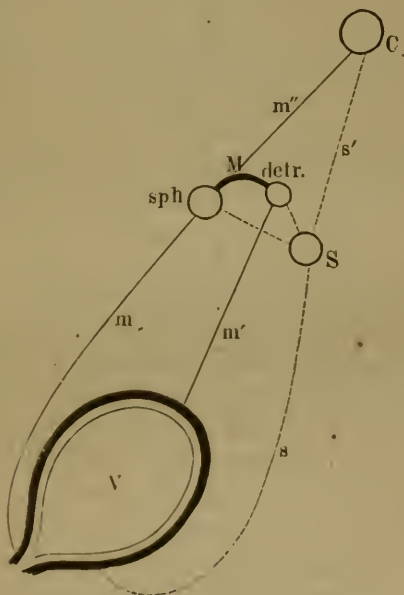
Das Verhalten der Sehnenreflexe kann schliesslich von grosser Bedeutung sein bei der Beurtheilung von Fällen, wo Simulation von Rückenmarkskrankheiten in Frage kommt, so namentlich auch in den jetzt so häufigen von Rückenmarkerschütterung in Folge von Eisenbahnunfällen. Findet man hier eine hochgradige Steigerung der Patellarreflexe, namentlich in Verbindung mit Dorsalclonus, oder ein anderes Mal Aufgehobensein der Patellarreflexe, so kann dies für die Beurtheilung des Falles von grosser Wichtigkeit sein (Richard Schulz).



## 2) Das Rückenmark als Centrum für Blase und Mastdarm.

Im Rückenmark und zwar im untersten Abschnitt desselben (siehe unten) liegen die Centren für Harnblase und Mastdarm. Diese Centren sind complicirter Natur, insofern sie sowohl dem Verschluss wie der Entleerung dieser Höhlen vorstehen und insofern diese beiden Acte zum grossen Theile auf reflectorischem Wege zu Stande kommen.

In Figur 45 sei V die Harnblase und weiter bedente die dickere äussere Umgrenzungslinie die Musculatur derselben und zwar oben den



45.

Schema für die Harnblasenfunktionen.

V Harnblase, C Gehirn, S sensibles, M motorisches Centrum (sph das für den Sphincter, detr das für den Detrusor) der Harnblase im Rückenmark. Das weitere Verständniss der Figur ergibt sich aus dem Text.

Detrusor, unten den Sphincter, die innere feinere Linie dagegen die sensible Blasenschleimhaut. Von der letzteren geht eine sensible Leitungsbahn *s* zu *S* dem sensibeln Centrum im Rückenmark, von dem motorischen Centrum *M sph* aber eine motorische Leitungsbahn *m* zum Sphincter und von *M detr.* eine andere *m'* zum Detrusor.

Der Vorgang bei der Entleerung der Blase ist nun folgender: Sobald sich eine gewisse Quantität des bekanntlich continuirlich abge-

sonderten Urins in der Blase V angesammelt hat, wird die dadurch verursachte Reizung der sensibeln Blasenerven durch die Bahn s zum sensibeln Centrum S geleitet und von hier aus auf beide motorischen Centren Msph und Mdtr gleichzeitig übertragen. Diese Uebertragung hat zur Folge, dass die Muskelfasern des Sphincter erschlaffen und gleichzeitig die des Detrusor sich contrahiren. So kommt es zur Entleerung der Blase. Natürlich spielt der Wille, also das Gehirn C, — welches durch die sensible Bahn s' von der Füllung der Blase unterrichtet wird und durch die motorische Bahn m'' auf beide motorischen Blasencentren einen anregenden oder hemmenden Einfluss ausüben kann —, bei diesen Vorgängen eine beachtungswerthe Rolle. So können wir durch den Willen einerseits den Urinabfluss anhalten oder unterbrechen, andererseits aber auch kleine Ansammlungen desselben, welche zur Auslösung des reflectorischen Entleerungsvorganges nicht hingereicht hätten, herauspressen.

Eine Störung der Blasenfunctionen bei Rückenmarksleiden kann demnach zu Stande kommen 1) durch Läsion der spinal-peripheren Bahnen m, m', s, 2) durch Läsion der spinalen Centren Msph, Mdtr und S und 3) durch Läsion der Bahnen m'' und s', welche oberhalb dieser Centren zum Gehirn hinziehen. Ist die Bahn m unterbrochen, so hat der Sphincter seine Schliessfähigkeit eingebüsst — der Urin läuft unwillkürlich aus der Blase heraus: *Incontinentia urinae*. Ist die Bahn m' geschädigt, so hört die austreibende Kraft des Detrusor auf: *Retentio urinae*, ebenso wenn die sensible Bahn s gestört ist, weil alsdann der erste Anlass zur Auslösung des Reflexvorganges wegfällt. Ist dagegen die Willensleitung m'' unterbrochen, so wird die Urinentleerung einfach reflectorisch von Statten gehen, so oft eine gewisse Quantität Urin sich angesammelt hat und zwar ohne bewusste Empfindung, wenn gleichzeitig die Bahn s' lädirt ist. In ähnlicher Weise kommt Verschluss und Entleerung des Mastdarms grösstentheils auf reflectorischem Wege zu Stande.

Ueber die genauere Localisation des Centrum ano-vesicale im Lendenmark wissen wir nichts Gewisses. Auf Grund eines zur Section gekommenen Falles von Compression des Lendenmarks durch den luxirten 1. Lendenwirbel, in welchem nach Verschwinden der Paraplegie Blasen- und Mastdarmstörungen bis zum Tode bestanden, ist Kirchhoff geneigt, dasselbe im Conus medullaris in der Höhe der Austrittsstelle des 3. und 4. Sacralnerven (Gegend des Stilling'schen Sacralkerns) zu suchen,

### 3) Das Rückenmark als Centrum für die sexuellen Functionen.

Auch die sexuellen Acte der Erektion und Ejaculation kommen z. Th. auf reflectorischem Wege zu Stande, aber nicht so ausschliesslich wie die Harn- und Kothentleerung. Vielmehr kommt hier der bald anregende (sinnliche Vorstellungen), bald hemmende (deprimirende Affecte) Einfluss des Gehirns wesentlich in Betracht.

Das Centrum für Erektion und Ejaculation ist im Lendenmark zu suchen. Ebenda liegt auch der Reflexbogen für den Cremasterreflex und zwar haben wir, wie es scheint, in dem Vorhandensein des letzteren einen Maassstab für die Integrität des sexuellen Centrums. Indessen muss dieses Verhältniss noch genauer studirt werden. Schliesslich liegt im Lendenmark auch das Centrum für die Bewegungen des Uterus.

Störungen der Geschlechtsfunctionen geben Rückenmarksranken nicht selten Anlass zur ärztlichen Consultation, aber wohl ausschliesslich Männern; bei Frauen scheinen die Geschlechtsfunctionen viel weniger zu leiden, insofern als Ovulation, Schwangerschaft und Geburt selbst bei schweren Affectionen normal verliefen. Im Anfang beobachtet man bei Männern nicht selten eine gesteigerte sexuelle Erregbarkeit, welche aber schon den Character der Schwäche trägt, insofern der Coitus nicht mehr nach dem physiologischen Schema vor sich geht. So bildet sich allmählich geschlechtliches Unvermögen, Impotenz aus, ja nicht selten erlischt der Geschlechtstrieb in kurzer Zeit vollständig. Priapismus wird nicht selten bei Leitungsunterbrechungen im Rückenmark, so bei Compressionsmyelitis beobachtet.

### 4) Das Rückenmark als vasomotorisches Centrum.

Während man früher ein einziges vasomotorisches Centrum annahm und dieses in das verlängerte Mark verlegte, ist es jetzt als erwiesen anzusehen, dass eine Reihe von vasomotorischen Centren in der ganzen Ausdehnung des Rückenmarks, vom Hals- bis zum Lendentheil hinab sich finden. Ja, physiologische Versuche drängen sogar zu der Annahme, dass, analog den Ganglien der Herzscheidewand, im Verlauf der Gefässe kleine periphere vasomotorische Centren vertheilt liegen. Ebenso ist es mehr als wahrscheinlich, dass auch in der Grosshirnrinde solche sich finden.

Die spinalen Gefässcentren liegen wahrscheinlich in den Vorder säulen und die von ihnen ausgehenden Nerven in den Seitensträngen. Die letzteren verlassen das Rückenmark in der Bahn der vorderen

Wurzeln und zwar gehen die für den Kopf vom Halsmark, die für die oberen Extremitäten vom oberen Brustmark, die für die unteren vom unteren und vom Lendenmark ab; ebendaher kommen auch die für das Becken. Die Unterleibsorgane erhalten vasomotorische Fasern durch den N. splanchnicus, die Harn- und Geschlechtsorgane aus dem Plexus lumbalis.

Störungen der vasomotorischen Innervation finden sich bei vielen Rückenmarkskrankheiten; am deutlichsten treten dieselben hervor bei der Halbseitenläsion durch den Contrast zwischen der vasomotorisch gelähmten und der gesunden Extremität. Ischämische Kälte und Blässe der Extremitäten durch Gefäßverengung finden sich bei chronischen Entzündungsprocessen im Rückenmark, so bei Myelitis und Tabes; atonische Stauungshyperämie dagegen in Folge von Gefäßlähmung beobachten wir als ausgesprochene livide, cyanotische Färbung der Haut bei schweren, abgelaufenen destructiven Processen, in exquisiter Weise bei Poliomyelitis der Kinder.

##### 5) Das Rückenmark als trophisches Centrum.

Die Ganglienzellen der grauen Vordersäulen können wir nicht nur als die motorischen, sondern auch als die trophischen Centren der von spinalen Nerven versorgten Muskeln ansehen. Für diese Auffassung spricht namentlich die spinale Kinderlähmung, wo die befallenen Muskeln nicht nur gelähmt sind, sondern auch einer rapiden Atrophie anheimfallen. Von dieser degenerativen Atrophie, welche ihr klinisches Merkmal in der electricischen Entartungsreaction hat (s. B. I, S. 97) und auch bei der Poliomyelitis adultorum, bei der typischen Form der progressiven Muskelatrophie und bei meningitischen Processen (hier in Folge von Läsion der vorderen Wurzeln) beobachtet wird, können wir die einfache Atrophie unterscheiden, wie sie bei chronischer Myelitis, Rückenmarkscompression und bei Tabes im späteren Verlauf sich findet. Bei ihr ist die electricische Erregbarkeit erhalten oder wenigstens nur einfach herabgesetzt. Während hier die mikroskopische Untersuchung einfache Abnahme der Muskelfasern in ihrem Breiten-durchmesser constatirt, wird bei der degenerativen Atrophie deutliche Wucherung von Kernen, sowie die des interstitiellen Bindegewebes niemals vermisst. Aber auch an den Knochen und Gelenken finden wir bei Rückenmarkskranken nicht selten trophische Störungen: bei Kindern als Zurückbleiben der Knochen im Wachsthum, ausserdem aber Auftreibung oder abnorme Brüchigkeit derselben. Letztere, sowie Ge-

lenkaffectionen finden sich vornehmlich bei Tabes (s. diese). Ueber die anatomische Localisation der bezüglichen Veränderungen im Rückenmark wissen wir nichts. Charcot's Annahme einer Läsion der grauen Vordersäulen hat sich bis jetzt in keiner Weise bewahrheitet.

Schliesslich beobachtet man bei spinalen Affectionen auch Ernährungsstörungen der Haut. Als solche leichterer Art kennen wir Veränderungen an der Haut selbst: Herpes zoster, Pusteln, Erytheme, Urticaria, glossy skin u. s. w. oder an den Haaren (abnormes Wachstum) und Nägeln (Deformitäten). Viel wichtiger sind die als Decubitus bekannten schweren Formen von Störung der Hauternährung. Eine sehr schlechte Prognose giebt der bei schwerer acuter Myelitis namentlich nach Traumen oder Compression des Rückenmarks rapid fortschreitende Decubitus acutus. Weniger lebensbedrohend ist der bei chronischen Rückenmarksaffectioen sich entwickelnde Decubitus chronicus. Am häufigsten localisirt sich der Decubitus am Kreuzbein und Gesäss; doch können auch Trochanteren und Sitzknorren, sowie Fersen, Schulterblätter, Ellenbogen, Rückgrat, ja die Knie und die Zehen davon befallen werden.

Zur Erklärung der Entstehung des Decubitus ist die Compression der Haut, die Anästhesie und die vasomotorische Lähmung allein nicht ausreichend. Vielmehr müssen wir als Hauptursache die Läsion (Reizzustände? — Jarisch) gewisser trophischer Centren für die Haut innerhalb des Rückenmarks annehmen. Diese Centren können wir mit Wahrscheinlichkeit in den grauen Hintersäulen, vielleicht auch in den Spinalganglien vermuthen. Dafür spricht, dass der Decubitus sich nur bei gleichzeitiger Störung der sensibeln Bahnen (hochgradiger Anästhesie) entwickelt, nicht bei ausschliesslicher Erkrankung der grauen Vordersäulen, z. B. nicht bei spinaler Kinderlähmung.

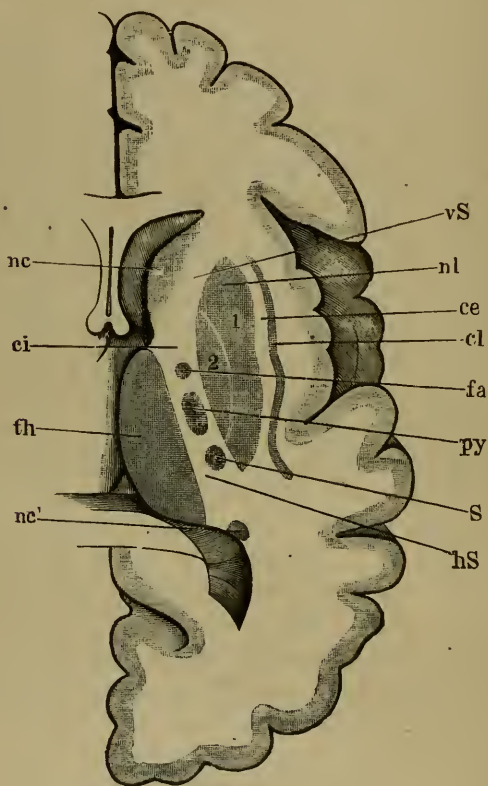
#### Anhang. Die secundären Degenerationen im Rückenmark.

Es dürfte hier im Anschluss an die trophischen Störungen der Ort sein, über die secundären Degenerationen, deren wir im Verlauf dieser einleitenden Kapitel schon wiederholt Erwähnung gethan haben, etwas im Zusammenhange zu sagen.

Wir unterscheiden drei verschiedene Formen: 1) eine absteigende, 2) eine ab- und aufsteigende und 3) eine ausschliesslich aufsteigende secundäre Degeneration.

1) Die absteigende secundäre Degeneration wird beobachtet (Türk), wenn das System der Pyramidenbahn an irgend einer Stelle seines Verlaufes gestört ist. Wir haben oben (S. 38) diese Bahn

kennen gelernt als eine directe Verbindung zwischen der motorischen Region der Grosshirnrinde und den grauen Vordersäulen des Rückenmarks. Ist nun innerhalb des Gehirns oder Rückenmarks diese motorische Bahn irgendwo gestört, so finden wir den abwärts von der gestörten Stelle gelegenen Theil derselben anatomisch verändert.

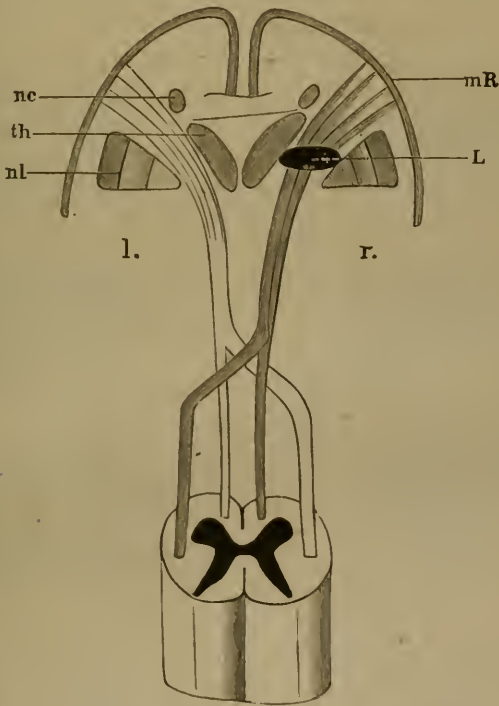


46.

Horizontalschnitt durch die rechte Grosshirnhemisphäre (nach aussen etwas abschüssig gelegt), mit in die innere Kapsel eingezeichneten Faserbündeln. fa Facialis-Bündel, py Pyramiden-Bündel, s sensibles Bündel, nc, nc' Nucleus caudatus, nl Nucleus lentiformis (1. u. 2. Glied), th Thalamus opticus, cl Clastrum, ci Capsula interna (der Strich trifft gerade das Knie derselben), vS vorderer Schenkel, hS hinterer Schenkel derselben.

Bei einer Läsion der motorischen Region können wir also die degenerirte Bahn von der Hirnrinde aus verfolgen zunächst durch das Centrum ovale, die innere Kapsel (Figur 46 py) den Grosshirnschenkel (Figur 48 und 50), die Pyramide und ihre Kreuzung (Figur 50 und 49 b—e); bei einer Läsion der inneren Kapsel rechterseits in der Gegend des Pyramidenstrangs py, Figur 46, durch eine Läsion L,

Figur 47, erst vom Grosshirnschenkel ab. Ist das Verhältniss der gekreuzten und nicht gekreuzten Fasern das gewöhnliche, so sehen wir wie in Figur 49 den bei weitem grösseren Theil des compacten Pyramidenstranges im Halsmark wieder auf der entgegengesetzten Seite im hinteren Abschnitt des Seitenstranges, den ungleich kleineren im Türk'schen Vorderstrange. Findet eine vollständige Kreuzung statt, so wird die



47.

Schematische Darstellung des Verlaufs der Pyramidenbahn und zugleich der absteigenden Degeneration bei einer Läsion der inneren Kapsel rechts. (Der Rückenmarksquerschnitt ist absichtlich unverhältnissmässig gross im Verhältniss zu dem Frontalschnitt des Gehirns gezeichnet). l links, r rechts, mR motorische Region der rechten Grosshirnrinde, L Läsion in der rechten Capsula interna, nc Nucleus caudatus, th Thalamus opticus, nl Nucleus lentiformis.

Zeichnung im Vorderstrang vollständig vermisst. Im Uebrigen macht die Degeneration durchweg Halt vor den grossen Ganglienzellen der grauen Vordersäulen, so dass weder diese, noch die vorderen Wurzeln mitbefallen sind. Nur in einzelnen Fällen hat man ein Uebergreifen des Processes auf die Ganglienzellen beobachtet, insofern auch diese atrophirt waren.

Wenn wir nun die einzelnen Abschnitte der Pyramidenbahn angeben sollen, nach deren Läsion absteigende secundäre Degeneration beobachtet

ist, so sind es folgende: Die motorische Zone der Grosshirnrinde (also beide Centralwindungen nebst dem Lobulus paracentralis, dazu aber auch noch die angrenzenden Partien der Stirn- und Scheitellappen), das Centrum ovale, soweit es die Pyramidenbündel angeht, der mittlere Theil des hinteren Schenkels der inneren Kapsel (Flechsig, Charcot) siehe Figur 46, Grosshirnschenkelfuss und Brücke; schliesslich die Pyramide selbst und der Rückenmarksquerschnitt.

Hierzu noch einige Bemerkungen:

Ist die Hirnrinde nur oberflächlich verändert, so kann die secundäre Degeneration vermisst werden. — Partielle Läsionen scheinen partielle Degeneration zur Folge zu haben.



48.

Querschnitt durch die Grosshirnschenkel bei secundärer Degeneration der rechten Pyramidenbahn (nach Charcot).

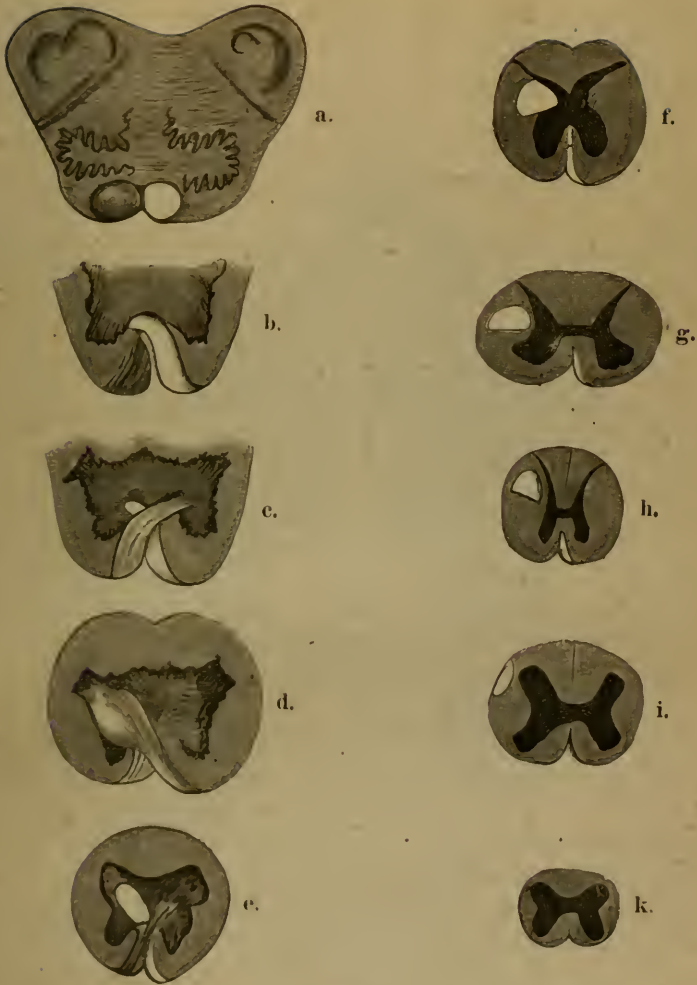
as Aquaeductus Sylvii, sn Substantia nigra, p Pyramidenbündel, III N. oculomotorius.

Sitzt die Läsion gerade in der Pyramidenkreuzung, so finden wir, wie dies von vornherein zu vermuthen, die Pyramidenbahn auf beiden Seiten degenerirt. Aber auch bei einseitigen Hirnherden kann secundäre Degeneration in beiden Seitensträngen des Rückenmarks auftreten, allerdings meist nicht ganz symmetrisch (Pitres). In diesen Fällen muss man wohl annehmen, dass eine jede Pyramidenbahn zu beiden Seitensträngen Fasern abgibt. Alle übrigen oben nicht genannten Theile des Gehirns, auch die

grossen Centralganglien, haben, wenn sie zerstört sind, niemals secundäre Degeneration zur Folge.

Die klinische Bedeutung anlangend, sind als Folgeerscheinung der absteigenden secundären Degeneration von Charcot und seinen Schülern (Bouchar dat, Pierret) die Spätcontracturen bei cerebralen Hemiplegien (s. diese) angesprochen, ausserdem auch die gewöhnlich vorhandene Steigerung der Sehnenreflexe. So lange diese Behauptung nicht bewiesen ist, hat die Frage, ob man gegen die Ausbildung der absteigenden Degeneration mit dem Batterie-strom, warmen Bädern, Kaltwasserbädern u. s. w. etwas auszurichten vermag; kein practisches Interesse.

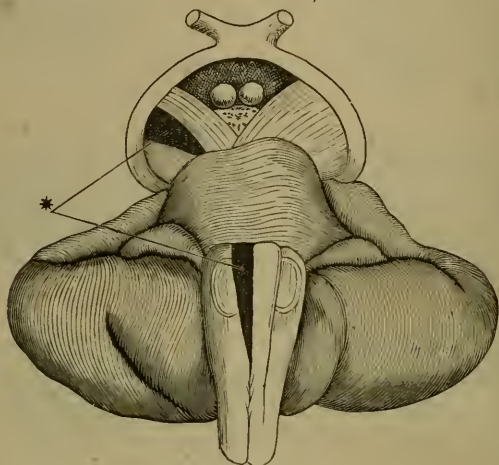




Absteigende secundäre Degeneration ausgehend von einer Läsion L, Figur 47, in py, Figur 46, der inneren Kapsel rechterseits, zu verfolgen als weisse Stelle. — Halbschematisch, zweifache Vergrößerung.

a Querschnitt durch das verlängerte Mark etwa in der Mitte der Olive, b durch den Anfang der Pyramidenkreuzung, c durch die Mitte der Pyramidenkreuzung, d durch das Ende der Pyramidenkreuzung, e unmittelbar unterhalb der Pyramidenkreuzung, f durch das obere Halsmark, g durch den unteren Theil der Halsanschwellung, h durch das mittlere Brustmark, i durch die Mitte des Lendenmarks, k durch die untere Hälfte des Lendenmarks. Man sieht, wie von Figur 49 a—e die Faserung der rechten degenerirten Pyramide allmählich sich auf die linke Seite hinüberbeugt und die weisse Stelle, welche auf Figur 49 a im verlängerten Mark oberhalb der Pyramidenkreuzung die rechte Pyramide darstellt, auf Figur 49 f zum bei weitem grösseren Theil als Areal des linken Pyramidenseitenstranges, zum kleineren als der des rechten Pyramidenseitenstranges sich wiederfindet. Weiter abwärts von dem mittleren Brustmark (Figur 49 h) verliert sich das Areal des Vorderstrangs, während das des Seitenstrangs sich bis in die Mitte des Lendenmarks (Figur 49 i) verfolgen lässt.

2) Die ab- und aufsteigende secundäre Degeneration wird beobachtet, wenn das Rückenmark in seinem ganzen Querschnitt zerstört ist und zwar die absteigende Degeneration in dem abwärts von der Läsion gelegenen Theile in der uns schon bekannten Ausdehnung, in



50.

Grosshirnschenkel, Brücke, verlängertes Mark und Kleinhirn] von der ventralen Fläche gesehen (nach Charcot).

Die mit \* bezeichneten schwarzen Stellen im Grosshirnschenkel und der Pyramide des verlängerten Marks rechterseits bedeuten die secundäre Degeneration in diesen Theilen.

dem aufwärts davon gelegenen Theile aber die aufsteigende Degeneration. Wir haben alsdann das in Figur 51 gezeichnete Bild vor uns. In der Mitte des Rückenmarks, siehe Querschnitt d, besteht eine den ganzen Querschnitt einnehmende Läsion. Die verwaschene Zeichnung soll die diffuse Veränderung des Rückenmarks andeuten. Nach unten von derselben im unteren Brustmark e und im Lendenmark f sehen wir das Areal der Pyramidenseitenstrangbahn beiderseits degenerirt. Nach oben von derselben im oberen Brustmark c, in der Mitte der Halsanschwellung b und im oberen Halsmark a finden wir den medialen Hinterstrang und die Kleinhirnseitenstrangbahn beiderseits degenerirt; letztere aber nur dann, wenn die Läsion nicht tiefer als im Brustmark sitzt. Denn nur so weit nach abwärts reichen die trophischen Centren der Kleinhirnseitenstrangbahnen, die Clarke'schen Säulen. Zu bemerken ist ausserdem, dass unmittelbar über der Läsion auch die lateralen Hinterstränge, also die Hinterstränge in toto verändert sind. Weiter oben treten neue Wurzelfasern in die lateralen Hinterstränge ein und dadurch erhalten sie ein intactes Aussehen. Unmittelbar unterhalb der Läsion aber

finden wir auf eine Strecke von 1 bis 2 cm das ganze Areal der weissen Substanz mit Ausnahme der Hinterstränge verändert und erst von da ab die Pyramidenstränge ausschliesslich befallen.

3) Eine ausschliesslich aufsteigende secundäre Degeneration ist beim Menschen nur äusserst selten, am meisten bei Erkrankungen der Cauda equina beobachtet. Nach den Experimenten von Singer an Hunden tritt sie nach Durchschneidung der hinteren Wurzeln ein. Denselben Effect wird die Zerstörung der trophischen Centren selbst (s. S. 5), der Spinalganglien haben. Auch wird angenommen, dass die primäre Erkrankung der Bandelettes externes in den lateralen



51.

Auf- und absteigende secundäre Degeneration. Zweifache Vergrösserung.  
 d Transversale Läsion im mittleren Brustmark, e—a aufsteigende secundäre Degeneration (im oberen Brustmark e, Halsanschwellung b und oberes Halsmark a) die Goll'schen Stränge und die Kleinhirnbahnen treffend; e und f absteigende secundäre Degeneration (im unteren Brustmark e und Lendenmark f) die Pyramidenseitenstrangbahnen treffend.

Keilsträngen des Lendenmarks bei Tabes (s. diese) die im Brust- und Halsmark auftretenden Veränderungen der medialen Keilstränge zur Folge habe und demnach letztere als secundäre Degeneration gedeutet. Ihrer Ausdehnung nach beschränkt die aufsteigende Degeneration sich ausschliesslich auf das Areal der Hinterstränge, und zwar wird das degenerirte Feld nun so schmäler, je weiter nach oben wir dasselbe verfolgen, bis es schliesslich nur durch die medialen Hinterstränge repräsentirt wird. Durch diesen Umstand bekommt dieser anatomische Befund eine gewisse Aehnlichkeit mit dem bei Tabes (s. diese).

Die Ursache der secundären Degenerationen ist, wie wir schon oben S. 5 hervorgehoben haben, darin zu suchen, dass die degenerirten Faserstränge von ihren trophischen Centren getrennt oder diese selbst zerstört sind. Dies erhellt mit Sicherheit aus der anatomischen Untersuchung der degenerirten Partien.

Makroskopisch sind diese erst nach längerem Bestehen der primären Läsion nachzuweisen. Am frischen Präparat erkennt man dieselben aus der gelblichen Verfärbung, erst später dadurch, dass sie eingesunken sind (Asymmetrie der beiden Rückenmarkshälften). An in Chromsalzen erhärteten Präparaten fallen sie durch ihre hellgelbe Färbung auf; ebenso durch ihre intensiv rothe an mit Carmin imbibirten Schnitten.

Mikroskopisch ist die secundäre Degeneration schon am 11. Tage post laesionem nachgewiesen: zunächst zerfallen die Markscheiden, wenig später die Axencylinder. Von der 6. Woche an findet man als Zeichen, dass die Detritusmassen jetzt resorbirt werden, reichliche Körnchenzellen. Diese dienen bei der mikroskopischen Erforschung der Ausdehnung der secundären Degeneration als die besten Wegweiser. Erst später stellt sich eine Vermehrung des interstitiellen Gewebes ein, welches auffällig spät Neigung zur Schrumpfung zeigt.

Dieser anatomische Hergang spricht dafür, dass es sich bei der secundären Degeneration nicht um einen entzündlichen Process handelt, sondern um einen Vorgang ähnlich dem bei den Waller'schen Versuchen (s. oben S. 12 und I. S. 251): die von ihren Ernährungscentren getrennten Fasern degeneriren.

## Allgemeine Diagnose der Rückenmarkskrankheiten.

### Localisation der spinalen Läsion.

Wenn wir einen angeblich Rückenmarkskranken vor uns haben, so müssen wir uns drei Fragen vorlegen: 1) Zeigt der Kranke Erscheinungen, welche die Annahme einer Rückenmarksaffection bestätigen? 2) In welchem Theile des Rückenmarks ist die Läsion zu suchen? 3) Welcher Art ist die Läsion? Die erste Frage werden wir besser bei der allgemeinen Diagnose der Gehirnkrankheiten berücksichtigen. Die Beantwortung der dritten wird sich aus dem Studium der einzelnen Rückenmarkskrankheiten zu ergeben haben.

Hier soll uns daher nur die zweite Frage, die nach der Localisation der Läsion, beschäftigen.

Entsprechend der Gestalt und Structur des Rückenmarks sind wir in der Lage den Sitz einer Läsion in demselben genau zu bestimmen,

wenn wir Querausdehnung und Höhenlage im Rückenmark angeben können. Die Localisationsdiagnose setzt sich also zusammen aus der Querschnittsdiagnose und der Höhend diagnose.

Die Querschnittsdiagnose. Wir haben oben (S. 37) gesehen, dass der Rückenmarksquerschnitt sich in bestimmte Regionen abtheilen lässt, von denen eine jede in der Längsausdehnung des Rückenmarks einem Strang von Nerven elementen entspricht, den wir seiner besonderen functionellen Eigenthümlichkeiten wegen als ein Fasersystem bezeichnen. Ein solches System kann, wie die pathologische Anatomie nachgewiesen hat, in toto erkranken. Wir sind daher berechtigt von Systemerkrankungen des Rückenmarks (Flechsig) zu sprechen, welche wir der Bezeichnung „strangförmige (funiculäre) Erkrankungen“ (Vulpian) vorziehen.

Im Gegensatz zu den Systemerkrankungen bezeichnen wir alle ohne derartige Abgrenzung auftretende Affectionen als diffuse Rückenmarkskrankheiten.

Die Systemerkrankungen sollen ausserdem anatomisch das Eigenthümliche haben, dass bei ihnen der pathologische Process primär von den Nerven elementen ausgeht, also eine parenchymatöse Erkrankung darstellt, während bei den diffusen Rückenmarkskrankheiten zuerst das interstitielle Gewebe, die Neuroglia, und erst secundär die Nerven elemente befallen werden.

Zur Verständigung wollen wir sogleich an diesem Orte die Bemerkung einschieben, dass einfache, d. h. auf ein einziges Fasersystem ausschliesslich beschränkte Systemerkrankungen bis jetzt überhaupt nicht nachgewiesen sind. Denn die als reine Systemerkrankung angesprochene amyotrophische Lateralsclerose erstreckt sich nicht nur auf die Pyramidenbahnen, gekreuzte wie ungekreuzte, sondern auch auf die grauen Vordersäulen, und selbst die Hinterstrang sclerose ist als combinirte Systemerkrankung (Strümpell) anzusehen.

Dagegen ist nicht zu verkennen, dass eine Uebersicht über die Erkrankungsformen der verschiedenen Areale des Rückenmarksquerschnitts das Verständniss der diffusen Prozesse erleichtert.

Aus diesem Grunde wollen wir, soweit dies in schematisirender Weise möglich ist, hier versuchen, eine solche Uebersicht zu geben.

Im Allgemeinen können wir sagen, dass die vorderen Abschnitte des Rückenmarksquerschnitts motorische, die hinteren sensible Functionen haben. Als motorisch dürfen wir mit Bestimmtheit die grauen Vordersäulen und die gekreuzten und ungekreuzten Pyramidenbahnen ansprechen.

Die grauen Vordersäulen enthalten die grossen multipolaren Ganglienzellen. Diese aber dürften wesentlich folgende Functionen haben: 1) sind sie motorische Centren, insofern sie eine Etappe darstellen in der cortico-musculären Leitungsbahn für die Willensimpulse; 2) sind sie trophische Centren, insofern ihre Zerstörung eine Atrophie der vorderen Wurzeln, der peripheren Nerven und der von diesen versorgten Muskeln zur Folge hat und 3) sind sie wahrscheinlich als Reflexcentren anzusehen. Wie diese drei verschiedenen Functionen sich auf die einzelnen Zellen vertheilen, wissen wir freilich nicht. Wir wissen nur, dass zwei Krankheiten auf ihre Läsion zurückzuführen sind 1) die Poliomyelitis anterior und 2) die progressive (spinale) Muskelatrophie. Warum bei der letztgenannten die Atrophie die primäre, die Lähmung die secundäre Erscheinung ist, während bei der ersten das umgekehrte Verhältniss statt hat, wissen wir nicht anzugeben; ebensowenig warum bei der Poliomyelitis charakteristische Veränderungen der electricischen Erregbarkeit (Entartungsreaction) vorhanden, bei der progressiven Muskelatrophie gar nicht oder doch sicherlich nicht in dem Masse. An den ebenfalls als motorisch anzusprechenden Pyramidenbahnen, gekreuzten und ungekreuzten, konnte bis jetzt eine isolirte und primäre Degeneration nicht nachgewiesen werden. Aus diesem Grunde sind wir nicht berechtigt, von einer primären Seitenstrangsklerose zu sprechen oder eine solche als das anatomische Substrat der einfachen spastischen Spinalparalyse (Erb) anzusehen. Dagegen ist eine primäre Degeneration dieser Seitenstränge combinirt mit einer solchen der Vordersäulen constatirt und als amyotrophische Seitenstrangsklerose (Charcot) bezeichnet worden. Während wir bei der Poliomyelitis anterior schlaffe Lähmung mit Atrophie beobachten, beherrschen bei der letztgenannten auch als amyotrophische spastische Spinalparalyse bezeichneten Erkrankung spastische Erscheinungen das Symptomenbild. Zu ihr wie zu der progressiven Muskelatrophie tritt als Schlussact eine Erkrankung der Nervenkerne im verlängerten Mark, d. i. Bulbärparalyse, hinzu. Sensible Störungen fehlen bei allen bis jetzt genannten Affectionen.

Aus dem als sensibel bezeichneten Areal des Rückenmarksquerschnitts stellt die Erkrankung der Hinterstränge die überhaupt am längsten gekannte Rückenmarkskrankheit, die Tabes dorsalis oder Hinterstrangsklerose dar. Bei dieser fehlen eigentliche Lähmungserscheinungen durchaus; Störungen der Sensibilität, — Schmerzen und Anästhesien — und solche der Coordination, d. i. Ataxie, bilden die charakteristischen Symptome. Die combinirte Hinterstrang-

Seitenstrang-Sclerose zeigt neben den eben genannten Erscheinungen spastische Phänomene oder häufiger noch motorische Lähmung.

Läsion der ganzen einen Rückenmarkshälfte hat motorische und vasomotorische Lähmung auf der verletzten, sensible Lähmung (Anästhesie) auf der unverletzten Körperseite zur Folge, siehe unten „Halbseitenläsion“.

Vollständige quere Durchtrennung des ganzen Rückenmarks setzt motorische Lähmung aller unterhalb des Schnittes versorgten Muskeln und sensible Lähmung in der entsprechenden Ausdehnung.

Die Höhend diagnose der Rückenmarksverletzungen ist am leichtesten zu stellen bei den sogenannten Herdläsionen, d. h. solchen Läsionen, welche in der Längsrichtung des Rückenmarks einen verhältnissmässig nur kleinen Raum einnehmen. Hierher gehören zunächst die verschiedenen Arten von Traumen des Rückenmarks, sodann die Compression desselben in Folge von Wirbelerkrankung oder Tumoren; weiter die Hämorrhagien in die Substanz desselben.

Lässt sich der Sitz einer Wirbelläsion mit Sicherheit bestimmen, so ist damit auch die Höhenlocalisation des Herdes direct gegeben. In fast allen anderen Fällen von Herdläsion aber kann dieselbe erst indirect aus den durch die Läsion hervorgebrachten Erscheinungen gefolgert werden.

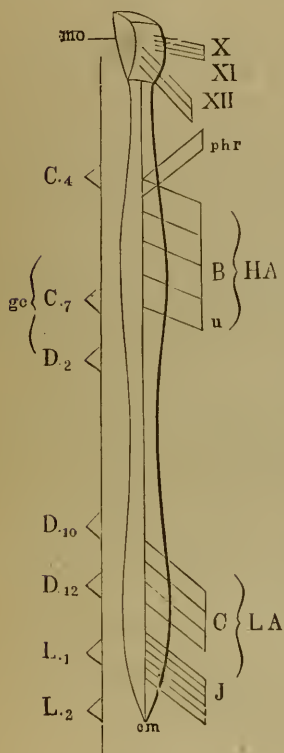
Wir wollen der Reihe nach die Erscheinungen besprechen, welche eintreten beim Sitz der Läsion:

- 1) im unteren Theile der Lendenanschwellung;
- 2) im oberen Theile der Lendenanschwellung;
- 3) dicht oberhalb der Lendenanschwellung;
- 4) im mittleren Brustmark;
- 5) in der Halsanschwellung;
- 6) im oberen Halsmark.

ad 1) Sitzt die transversale Herdläsion im unteren Theile der Lendenanschwellung, also unterhalb des 12. Dorsalwirbel-Dornfortsatzes  $D_{12}$  (Figur 52), wo die Mitte der Lumbalanschwellung liegt, so beobachtet man folgende Erscheinungen:

Die motorische Lähmung erstreckt sich über die vom N. ischiadicus versorgten Muskeln, also alle Muskeln unterhalb des Knies, sowie an der Rückseite des Oberschenkels und die Gesässmuskeln, mit Ausnahme des Tibialis anticus, dessen Kernregion im oberen Theil der Lendenanschwellung in der Nachbarschaft des Quadriceps liegt (E. Remak). Wir haben also eine unvollständige Paraplegie. Dazu kommt Parese oder Paralyse des Sphincter ani.

Die Reflexbewegungen sind in der Ausdehnung der Muskel- lähmung herabgesetzt oder aufgehoben; das letztere, wenn die graue Substanz in dem betroffenen Abschnitt vollständig zerstört ist. Alsdann atrophiren auch die gelähmten Muskeln und verlieren ihre faradische Erregbarkeit.



52.

Schema zur Höhen-  
diagnose der Rücken-  
marksläsionen.

mo Medulla oblongata, X, XI, XII Wurzeln des Vago-Accessorius und Hypoglossus, HA Halsanschwellung reicht von der Mitte des Halsmarks bis zum 2. Brustwirbeldornfortsatz D<sub>2</sub>, LA Lendenanschwellung reicht vom 10. Brustwirbel D<sub>10</sub> bis zum 1. Lendenwirbeldornfortsatz L<sub>1</sub>, der 12. Brustwirbeldornfortsatz D<sub>12</sub> entspricht der grössten Dicke der Lendenanschwellung und dem Ursprung des 3. und 4. Lendennerven, phr N. phrenicus, B Plexus brachialis, u. N. ulnaris, C Plexus cruralis, J N. ischiadicus, gc Ganglion ciliospinale, cm Conus medullaris, Ende des Rückenmarks am 2. Lendenwirbeldornfortsatz L<sub>2</sub>.

Die sensible Lähmung kann sich über die ganze untere Extremität mit Ausnahme der von den Nn. obturator. und crural. versorgten inneren Schenkelfläche erstrecken. Im Uebrigen verhalten sich die sensiblen Störungen verschieden: im Beginn der Krankheit, nicht selten vor der motorischen Parese, haben wir oft nur Taubheitsgefühl in den Fusssohlen ohne objectiv nachweisbare Anästhesie. Im späteren Verlaufe kann sich die Taubheit über den ganzen Fuss, die Ferse und Wade verbreiten und wir constatiren dann in derselben Ausdehnung Anästhesie. Fehlt die Sensibilität in den Sohlen völlig, so tritt bei geschlossenen Augen Schwanken ein. Ausserdem kann Gürtelgefühl auftreten um die Knöchelgegend, sowie unter- oder oberhalb des Knies.

2) Sitzt die transversale Herdläsion im oberen Theil der Lendenanschwellung, so werden auch die von den Nn. crural. und obturator. versorgten Muskeln und Hautpartien ergriffen. Wir haben also Lähmung der Muskeln auf der vorderen (Quadriceps) und inneren (Adductoren) Seite des Oberschenkels und Anästhesie der dieselben bedeckenden Haut. Dazu kommt nicht selten Lähmung des Tibialis anticus (s. oben sub 1) (E. Remak).

3) Sitzt die transversale Herdläsion dicht oberhalb der Lendenanschwellung, also im unteren Brustmark, so haben wir folgende Erscheinungen: Motorische: Mehr oder weniger vollständige Lähmung der unteren Extremitäten, dazu der Blase und des Mastdarms.



Atrophie meist nicht erheblich, electriche Erregbarkeit normal oder gesteigert, Erectionen vorhanden, Coitus möglich (Erhaltensein der Centren im Lendenmark). Sensible: Taubheit und Anästhesie der Haut von den Zehen bis zum Nabel. Bis dahin erstreckt sich die Anästhesie, wenn die Läsion den Ursprung des 10. Brustnervenpaars, entsprechend dem Dornfortsatz des 8. Brustwirbels, erreicht.

Besonders charakteristisch aber für diesen Sitz der Läsion oberhalb der Lendenanschwellung ist die Steigerung der Reflexe in den unteren Extremitäten.

Dies wird leicht verständlich, wenn wir uns erinnern, dass die Leitung von den reflexhemmenden Centren im Grosshirn zu der grauen Substanz des Lendenmarks durch jenen Sitz der transversalen Herdläsion unterbrochen ist.

Im Zusammenhang mit dieser Steigerung sämtlicher Reflexe, einschliesslich der Sehnenreflexe und Auftreten des Fussphänomens, finden sich häufig klonische oder tonische Krämpfe der unteren Extremitäten, die spontan auftreten können oder in Folge der geringsten Reize der äusseren Haut, z. B. Berührung mit der Bettdecke, oder der Schleimhaut des Mastdarms durch Fäcaldmassen, der Harnröhre durch den Urin oder Katheter.

4) Sitzt die transversale Herdläsion in dem mittleren oder oberen Brustmark, so haben wir ziemlich dieselben Erscheinungen wie bei 3. Indessen ist die Steigerung der Reflexerregbarkeit noch ausgesprochener. Beim Versuche zu stehen tritt wohl tetanische Starre der Glieder ein. Im späteren Verlaufe bilden sich Contracturen aus. Kurz wir haben gerade bei diesem Sitz der Läsion am häufigsten das Bild der einfachen spastischen Spinallähmung ohne Atrophie. Das Gürtelgefühl erstreckt sich in der Gegend des Epigastrium oder noch weiter nach oben um den Thorax herum. Bis zur Schwertfortsatzgegend reicht die Anästhesie herauf, wenn die Läsion die Höhe des Ursprungs vom 6. und 7. Brustnervenpaar, entsprechend dem Dornfortsatz vom 5. bis 7. Brustwirbel erreicht. Blase und Mastdarm können einen Schein von Function zeigen, insofern auf reflectorischem Wege ihr Inhalt von Zeit zu Zeit unwillkürlich herausgetrieben wird. Dies sah ich z. B. bei einem von Litzmann beschriebenen Fall von spinaler Entbindungs lähmung, wo die Blase, sobald sie einen gewissen Füllungsgrad erreicht hatte, sich spontan entleerte.

5) Sitzt die transversale Herdläsion in der Halsanschwellung selbst, so haben wir im Allgemeinen entweder cervicale Paraplegie, d. h. ausschliessliche Lähmung der oberen oder allgemeine

Lähmung, d. h. Lähmung aller vier Extremitäten einschliesslich der Rumpfmusculatur zu erwarten. Dies hängt lediglich ab von der Querausdehnung und dem Hörensitz des Herdes.

a) In Bezug auf die Querausdehnung ist folgendes zu bemerken: Nimmt die Läsion nur einen Theil des Querschnitts ein, so haben wir motorische und sensible Parese in den oberen, Schwäche und gesteigerte Reflexerregbarkeit in den unteren Extremitäten. Dehnt sich die Läsion später weiter aus, so erstreckt sich die Lähmung nicht bloss auf die oberen, sondern auch auf die unteren Extremitäten.

b) Besondere Merkmale ergeben sich je nach der Höhenlocalisation der Herdläsion innerhalb der Halsanschwellung.

α) Sitzt dieselbe in der Höhe des 8. Hals- und 1. Brustnerven, entsprechend dem Dornfortsatz des 7. Halswirbels, so sehen wir bei geringer Höhenausdehnung der Läsion die Lähmung, die Atrophie, den Verlust der faradischen Erregbarkeit, sowie die Anästhesie wesentlich auf das Gebiet des N. ulnaris beschränkt. Der Gürtel wird um den oberen Theil des Thorax gefühlt; Respirationsbeschwerden.

β) Sitzt die Läsion in dem oberen Theil der Halsanschwellung, so erstrecken sich die motorischen und sensibeln Störungen über das Gebiet der übrigen Nerven der oberen Extremitäten. Der Gürtel wird in der Höhe der Schlüsselbeine oder etwas darunter empfunden. Die Athembeschwerden sind noch erheblicher als bei α.

Es ist hier der Ort, über die Lage der Nervenkerne für die einzelnen Muskeln an den oberen Extremitäten zu sprechen. Wir haben oben gesehen, dass bei Sitz der transversalen Herdläsion in der Höhe des 8. Hals- und 1. Brustnervenpaares, die motorischen wie die sensibeln Ganglienzellen der vom Ulnaris versorgten Muskeln und Hautpartien geschädigt werden. Dasselbe beobachten wir beiläufig bei allen im Rückenmark allmählich aufsteigenden Processen: bei der Hinterstrangsklerose z. B. empfinden die Kranken als erstes Symptom, dass der Process die Halsanschwellung ergriffen hat, Taubheit in den kleinen Fingern und den ulnaren Handrändern. Daraus dürfen wir schliessen, dass die Kerne des N. ulnaris am weitesten nach unten in der Halsanschwellung gelagert sind. Danach könnten wir erwarten, dass die Kerne für jeden der übrigen Armnerven ebenfalls auf einen bestimmten Querschnitt der Halsanschwellung beschränkt liegen; d. h., wenn wir uns dieselbe in verschiedene Ebenen ähnelnde Abschnitte zertheilt denken, im untersten die Kerne für den Ulnaris, im nächst höher gelegenen für den Radialis, im nächsten für den Medianus u. s. f. Dem

ist aber nicht so. Vielmehr weist uns alles darauf hin, dass die Nervenkerne der Muskeln der oberen Extremitäten nicht entsprechend den zu einem peripheren Nervenstamm vereinigten Nervenfasern, sondern nach functionellen Gesichtspunkten zusammen geordnet sind. Einer solchen Gruppierung von Nervenkerne begegneten wir bereits bei der Erb'schen Form der Armlähmung (s. I. S. 58) und bei der Bleilähmung (s. I. S. 215). Bei der letzteren bleiben bekanntlich die ebenfalls vom N. radialis versorgten Supinatoren intact. Für die Richtigkeit dieser Anschauung sprechen ausserdem die Thierversuche von Ferrier und Yeo — auf Reizung einer bestimmten motorischen Rückenmarkswurzel erfolgt eine coordinirte Contraction gewisser Muskeln — und weitere pathologische Beobachtungen: bei Atrophie des Daumenballen und des Interosseus I fand sich Atrophie der 8. Halswurzel und der lateralen Zellengruppe der entsprechenden Stelle der Vordersäule (Prévost und David). Der Vorderarmtypus (E. Remak) d. h. die combinirte Lähmung der Muskeln an der Streckseite des Vorderarms mit Ausschluss des Supinator longus lässt eine Rückenmarksläsion in der Höhe der 8. Cervical- und 1. Dorsalwurzel vermuthen; der Oberarmtypus, d. h. die Lähmung des Supinator longus allein oder combinirt mit der des Biceps, Brachialis int. und Deltoideus eine Läsion in der Höhe der 4. und 5. Cervicalwurzel. Aus anderen Beobachtungen wissen wir beiläufig, dass den Wadenmuskeln die Wurzeln des 4. und 5. Lendennerven und die bezügliche Höhe der Vordersäule entsprechen.

Was die Athembeschwerden bei Läsion der Halsanschwellung anbetrifft, so kann beim Sitz im unteren Theile das Leben gefährdet werden in Folge von Lähmung der Intercostalmuskeln, zumal wenn die Expirationsmuskeln (Intercostalmuskeln, Triangularis sterni und Bauchmuskeln) ebenfalls gelähmt sind. Beim Sitz im oberen Theil der Halsanschwellung aber sind dieselben noch mehr gesteigert, insofern die N. phrenici ergriffen sind und in Folge davon das Zwerchfell, der wichtigste Inspirationsmuskel gelähmt ist.

Schliesslich müssen wir in allen Fällen, wo die Läsion zwischen dem 4. Brust- und 4. Halsnervenpaar ihren Sitz hat, auf etwaige in Folge von Schädigung des Centrum ciliospinale (Budge) auftretende oculopupilläre oder vasomotorische Phänomene Acht haben: Erweiterung der Pupille mit Blässe des Gesichts bei Reizung, Verengerung mit Röthe bei Lähmung dieses Centrums. Indessen können diese Erscheinungen fehlen; sind sie vorhanden, so haben sie einen grossen diagnostischen Werth.

6) In dem oberen Halsmark gelegene Läsionen bringen dieselben motorischen und sensibeln Erscheinungen hervor, aber meist in höherem Grade und grösserer Ausdehnung, d. h. totale motorische und zuweilen sogar totale sensible Lähmung in allen abwärts vom Kopfe gelegenen Theilen. Die durch Lähmung der Phrenici herbeigeführte Asphyxie führt hier oft so schnell den lethalen Ausgang herbei, dass eine genaue Beobachtung der vorhandenen Erscheinungen nicht möglich ist. Dies ist z. B. bei Fracturen der oberen Halswirbelsäule gewöhnlich der Fall. In langsamer verlaufenden Fällen (Tumoren, Hirnhaut-erkrankungen) sind Reizungssymptome des Phrenicus als Singultus mit nachfolgender Zwerchfellslähmung, Lähmungserscheinungen des Vago-accessorius — Lähmung der Sternocleidomastoidei und Cucullares, Lähmung der Stimmbänder, Pulsbeschleunigung — neben der Extremitätenlähmung beobachtet worden.

---

## Die einzelnen Krankheiten des Rückenmarks und seiner Häute.

### Die Krankheiten der Rückenmarkshäute.

#### Hyperämie der Rückenmarkshäute und des Rückenmarks selbst.

Das Rückenmark steht anatomisch in so enger Beziehung zu seinen Häuten, namentlich wird es von denselben Arterien gespeist wie jene, dass bei einer Blutüberfüllung der Häute gleichzeitig eine solche des Rückenmarks selbst statt haben muss. Ja in der Regel wird es zu einer Hyperämie sämmtlicher innerhalb des Wirbelkanals gelegenen Theile kommen.

Die Eintheilung in eine active und passive Hyperämie wird sich in der Praxis nicht immer durchführen lassen. Für die Annahme von Stauungshyperämie werden wir uns entscheiden bei Vorhandensein von Herz- und Lungenkrankheiten, von Stauungen im Pfortaderkreislauf besonders in Folge von Leberkrankheiten oder Hämorrhoidalleiden. Im Uebrigen dürfte Hyperämie des Rückenmarks am

häufigsten entstehen durch Erkältung der Haut, welche einmal durch Verminderung der Circulation in derselben eine collaterale Fluxion zum Rückenmark, sodann aber auch durch Reflex von den Hautnerven aus eine Erweiterung der Rückenmarksgefässe zur Folge haben kann. Eine ähnliche Wirkung auf die Rückenmarksgefässe kommt vielleicht auch zu Stande bei traumatischen Einwirkungen auf das Rückenmark, so bei Erschütterungen desselben (s. diese). Weiter beobachten wir Rückenmarkshyperämie bei functioneller Ueberreizung desselben durch körperliche Anstrengungen oder geschlechtliche Ausschweifungen, Onanie oder zu häufigen Coitus. Eine collaterale Fluxion kommt auch zu Stande bei Unterdrückung gewohnter Ausscheidungen, besonders wenn dieselbe plötzlich stattfindet, so der Menses, der Hämorrhoidalblutungen, der Fusschweisse. Weiter hat man nach Vergiftungen mit Alkohol, Amylnitrit, Kohlenoxydgas, Strychnin, Absynth Hyperämie des Rückenmarks gefunden. Nach übermässigem Biergenuss, namentlich aber nach Trinken von sehr starken Weinen sah ich bei vollblütigen Männern, namentlich solchen, die nicht daran gewöhnt waren, wiederholt alle Zeichen einer hochgradigen Hyperämie der Rückenmarkshäute; heftige Schmerzen längs der Wirbelsäule mit Oppression und Steifigkeit derselben, die erst wiederholten localen Blutentziehungen wichen.

Schliesslich ist Hyperämie das Initialstadium aller Entzündungsformen des Rückenmarks und seiner Häute, so dass alle Ursachen, welche Meningitis und Myelitis herbeiführen, auch als solche der Hyperämie gelten müssen.

#### Pathologische Anatomie.

Bei Beurtheilung der Sectionsbefunde muss man zunächst im Auge haben, dass die gewöhnliche Rückenlage der Leichen sehr leicht zu einer cadaverösen Blutüberfüllung innerhalb des Spinalkanals Veranlassung geben kann. Andererseits aber darf man nicht vergessen, dass eine intra vitam vorhanden gewesene arterielle Hyperämie an der Leiche völlig verschwunden sein kann, weil die Arterien post mortem sich contrahirt haben.

Die active Hyperämie setzt eine mehr rosige Färbung der Rückenmarkssubstanz und der Häute durch Injection der feinen Arterien und Capillaren, welche sich unter dem Mikroskop stark mit Blut gefüllt zeigen. Auch zu Blutaustritten, punkt- oder flächenförmigen, kommt es nicht selten.

Die passive Hyperämie bringt eine mehr bläuliche Verfärbung hervor und hat besonders ihren Sitz in den extrameningealen grossen Venenplexus. Die Spinalflüssigkeit ist bei beiden Formen meist vermehrt.

Chronische Hyperämien führen zur Pigmentirung der weichen Häute, sowie zur Trübung und Verdickung derselben.

#### Symptome.

Das hauptsächlichste Symptom besteht in dumpfen Schmerzen im Verlauf des Rückgrats, namentlich in seinem unteren Abschnitt, welche sich bei Rückenlage, wie bei Bewegung steigern, während Druckempfindlichkeit nicht selten fehlt. Ausserdem klagen die Kranken über Reissen, Taubsein und Schwere in den unteren Extremitäten. Zu ausgesprochenen Lähmungen kommt es dagegen wohl niemals. Spontane Muskelzuckungen und Zittern, leichte Hauthyperästhesie, Steigerung der Reflexe, sowie der electricischen Erregbarkeit (M. Rosenthal) sind öfter beobachtet, selten Blasenlähmung und Erectionen (Hammond).

Diese Erscheinungen der Reizung, wie der Depression lassen sich wohl sämmtlich aus dem im Spinalkanal beträchtlich vermehrten Druck erklären. Da sich die Hyperämie meist auf den unteren Abschnitt des Rückenmarks beschränkt, so bleiben die oberen Extremitäten gewöhnlich frei. Werden sie mit afficirt, so beobachtet man gleichzeitig eine kurze dyspnoische Respiration.

#### Verlauf.

Durch die Hyperämie allein dürfte ein tödtlicher Ausgang wohl niemals verursacht werden. Der gewöhnliche Ausgang ist vollständige Heilung. Nicht selten aber beobachtet man ein Habituellwerden der Hyperämie, so bei Hämorrhoidariern und Alkoholisten.

#### Diagnose.

Die acute Rückenmarkshyperämie unterscheidet sich von schwereren Affectionen des Rückenmarks und seiner Häute durch das Fehlen von Fiebererscheinungen, die geringe Intensität der sensibeln und motorischen Störungen und durch den meist kurzen, günstigen Verlauf. Von anderen Krankheiten, welche mit Rückenschmerz einhergehen, kommen gewisse Fälle von Gallensteinkolik in Betracht, welche namentlich bei ihrem ersten Auftreten sehr wohl mit Rückenmarkshyperämie verwechselt werden kann, insofern die Schmerzen in der Lebergegend gegenüber den unerträglichen Rückenschmerzen vollständig übersehen werden können.

## Therapie.

Zunächst wird man den Kranken nicht die Rücken-, sondern die Bauch- oder Seitenlage einnehmen lassen. Blutentziehungen längs der Wirbelsäule durch Schröpfköpfe am After oder Muttermund durch Bluteigel, Wasser- oder Eisschlauch längs der Wirbelsäule; daneben Ableitungen auf die Haut: heisse Senffussbäder oder auf den Darm: salinische Abführmittel setzen den Heilapparat der acuten Form zusammen. In mehr chronischen Fällen empfiehlt sich der kurgemässe Gebrauch von abführenden Brunnen, Bitterwasser, Kissingen, Marienbad. Auch kalte Klystire und sonstige thermotherapeutische Proceduren können heilsam wirken. Innerlich ist Ergotin mit oder ohne Extr. bellad. zu versuchen. Für die Anwendung der Electricität fehlt es an ausgiebigen Erfahrungen. Am meisten dürfte sich starke Reizung der Haut in der Nähe des Rückgrats mit dem faradischen Pinsel empfehlen.

## Blutung in die Rückenmarkshäute. Hämatorrhachis. Meningealhämorrhagie.

Unter dem Namen „Meningealhämorrhagie“ fassen wir alle die Blutergüsse zusammen, welche in dem Raume zwischen dem Rückenmark selbst und der Wand des Wirbelkanals beobachtet sind. Traumatisc he Einflüsse verschiedener Art, welche die Wirbelsäule allein treffen oder in den Rückgratskanal selbst eindringen (Messerstiche), können Blutergüsse in den Rückenmarkshäuten hervorbringen. Auch körperliche Ueberanstrengung, namentlich das plötzliche Heben einer schweren Last, kann eine solche Blutung verursachen. Bekannt sind ferner die nach schweren Krämpfen (Eclampsie, Epilepsie, Chorea, Tetanus) und bei Alkoholisten gefundenen intraspinalen Blutungen. Als Theilerscheinung findet man dieselben bei Scorbut und Purpura haemorrhagica, sowie im Verlauf von Infectionskrankheiten, namentlich Pocken und Typhus. Dass auch Congestionen zum Rückenmark in Folge plötzlich unterdrückter Menstrual- oder Hämorrhoidalblutungen dazu führen können, ist mir wahrscheinlich. Schliesslich will ich nicht unerwähnt lassen, dass man an den Leichen Neugeborener, welche unter Anwendung starker Tractionen an der Wirbelsäule zur Welt gefördert sind, constant Blutergüsse innerhalb des Wirbelkanals findet (Litzmann-Weber).

## Pathologische Anatomie.

In Bezug auf die Localisation sind die extrameningealen Blutungen, d. h. die zwischen Dura und Wand des Wirbelkanals, die häufigsten. Dieselben müssen aber schon sehr massenhaft sein, wenn sie Compression oder sonstige Veränderungen am Rückenmark hervorrufen sollen. Dagegen verursacht die viel seltenere Blutung in das subarachnoideale Gewebe in allen Fällen eine merkliche Läsion des Rückenmarks selbst.

## Symptome.

Nicht nur die traumatischen, sondern auch die spontan entstandenen Meningealblutungen characterisiren sich in der Mehrzahl der Fälle durch das plötzliche, apoplectiforme Auftreten der Lähmungserscheinungen: Der vor heftigem Schmerz laut aufschreiende Kranke verliert plötzlich die Gewalt über seine Beine und bricht zusammen, meist ohne das Bewusstsein zu verlieren.

Ein 49jähriger Maurer fiel am 5. September 1881 37 Sprossen einer Leiter herunter mit den Füßen voran auf das Pflaster. Er war keinen Augenblick bewusstlos, die Beine versagten aber sofort jeden Dienst; im Liegen konnte er nur eben merkliche Bewegungen an den verschiedenen Abschnitten derselben ausführen. Schon am 22. October fand ich die Musculatur ausserordentlich schlaff und deutlich abgemagert; die faradische Erregbarkeit war in den Dorsalflexoren der Füße und beiden Quadriceps stark herabgesetzt. Die Sensibilität normal. An der Wirbelsäule konnte nichts Abnormes constatirt werden. Bis Anfang Januar 1882 hatte sich die Beweglichkeit der Beine stetig gebessert, so dass Patient wieder stehen und bei leichter Unterstützung langsam durch das Zimmer gehen konnte. Nicht nur am ganzen Körper, sondern besonders auch an den Beinen hat sich die Ernährung der Muskeln ausserordentlich gehoben; die letzteren fühlen sich wieder fester und straffer an. Patient kann mit den Beinen die verschiedensten Bewegungen machen und mit Kraft treten. Eine geringe Versteifung der Sprunggelenke erklärt sich wohl aus dem langen Liegen. Die faradische Erregbarkeit ist noch herabgesetzt in allen Muskeln der Unterschenkel und der Füße, sowie im Quadriceps; weniger in den Flexoren des Knies und am wenigsten in den Glutaeen. Die Sensibilität ist normal geblieben, ebenso die Function der Blase und des Mastdarms. Patellarreflexe vorhanden; Andeutung von Fussphänomenen. Es zeigen sich fibrilläre Zuckungen in den Muskeln, besonders in den beiden Quadriceps.



In selteneren Fällen kommt die Lähmung in langsamer, mehr schleichender Weise unter den Erscheinungen von spinaler Congestion zu Stande. Einen solchen Fall, wo eine grosse subarachnoideale Blutung die untere Hälfte des Rückenmarks umgab, hat Hitzig neuerdings veröffentlicht. Abweichend von dem soeben beschriebenen acuten Hereinbrechen der sensibeln und motorischen Lähmungserscheinungen, traten dieselben hier allmählich ein, während heftige sensible Reizungserscheinungen ihnen fast drei Tage lang vorausgingen. Auch die sonst als pathognomonisch betrachteten motorischen Reizungserscheinungen beschränkten sich auf eine Spannung in der linken Wade. Indessen war auf der Höhe der Krankheit die motorische, sensible und reflectorische Lähmung eine vollständige.

Wie wir sahen, setzt sich das Krankheitsbild zusammen aus Reizungserscheinungen, wohl in Folge von Zerrung der nervenreichen Meningen, sowie der Nervenwurzeln, und Lähmungserscheinungen, in Folge von Druck des extravasirten Blutes auf das Rückenmark selbst und die Nervenwurzeln.

Als Reizungserscheinungen haben wir folgende zu nennen: Heftiger Schmerz verbunden mit tetanischer Steifigkeit eines bestimmten Abschnittes der Wirbelsäule lässt auf Localisation des Extravasates an dieser Stelle schliessen. Daneben beobachten wir excentrische Sensationen in den oberen und unteren Gliedmassen als Schmerzen, Brennen, Kriebeln und motorische Reizungserscheinungen wie Zuckungen und Zittern in den Muskeln bis zu klonischen Krämpfen, neben tonischen Muskelspannungen und Contracturbildungen an den Extremitäten.

Lähmungserscheinungen treten ein, sobald der Erguss einigermaßen erheblich ist. Sie bestehen oft nur in einem Gefühl von Muskelschwäche und Ermüdung neben mehrweniger ausgesprochener Anästhesie in den unteren Extremitäten; seltener kommt es zu vollständiger Paraplegie.

Der Sitz des Extravasates lässt sich zuweilen aus gewissen Symptomen bestimmen: wir haben dasselbe zu suchen im Hals- oder oberen Brusttheil, wenn Schmerz und Steifigkeit in der Schultergegend, ocnlopupilläre Symptome, Schmerzen, Contracturen und Lähmungserscheinungen vorwiegend in den oberen Extremitäten, Beschwerden beim Schlingen und Athmen, Störungen der Herzaction, besonders Verlangsamung des Pulses vorhanden sind. Sitzt das Extravasat im Lendentheil, so haben wir Schmerz und Steifigkeit im Kreuz, reissende Schmerzen im Becken und den unteren Extremitäten,

neben Lähmungserscheinungen an denselben, sowie an Blase und Mastdarm. Ausserdem fehlen die Reflexe, welche vorhanden oder gesteigert sind, wenn das Extravasat im Brusttheil sitzt.

Der Verlauf ist in der Mehrzahl der Fälle günstig, insofern in einigen Wochen oder Monaten alle Erscheinungen meist verschwunden sind. Der Tod tritt besonders leicht ein bei Blutungen im Cervicaltheil durch Störung der Herz- und Respirationsthätigkeit. Bei protrahirten Fällen kann er durch Cystitis, Decubitus u. dgl. erfolgen. Die Differentialdiagnose von Blutungen in die Rückenmarksubstanz stützt sich darauf, dass bei dieser die Lähmungserscheinungen meist hochgradiger sind, besonders auch die Anästhesie, und dass spastische Erscheinungen fehlen. Ausserdem führen jene meist schnell zum Tode oder hinterlassen wenigstens stets unheilbare Lähmungen.

Die Therapie ist im Beginn dieselbe wie bei Rückenmarkshyperämie; später empfehlen sich die bei der Spinalmeningitis (s. diese) genannten resorptionsbefördernden Mittel Jodkalium, graue Salbe, Priessnitz, laue Bäder, Anode des Batteriestromes oder stabile Application beider Pole nacheinander (Erb).

## Entzündung der Häute des Rückenmarks.

Im Allgemeinen lässt sich eine Unterscheidung statuiren zwischen den extra- und intrameningeal verlaufenden Entzündungen.

Je nach dem Befallensein der einzelnen Häute aber besprechen wir

### I. Die Entzündung der harten Haut des Rückenmarks. Pachymeningitis spinalis.

Je nachdem diese auf der äusseren oder inneren Fläche der Dura ihren Sitz hat, unterscheiden wir zwischen Pachymeningitis externa und interna.

#### 1) Pachymeningitis spinalis externa. Peripachymeningitis.

Diese noch wenig studirte Affection kann wahrscheinlich auch primär auftreten. In den meisten bis jetzt genauer beobachteten Fällen sah man sie aber secundär durch Fortpflanzung von Entzündungsprocessen in benachbarten Theilen entstehen, so bei Wirbelcaries, tiefgreifendem Decubitus, Entzündung und Vereiterung der Rückenmuskeln oder des Psoas.

Sammelt sich dabei in dem Raum zwischen Dura und Wand des Wirbelkanals ein massiges Exsudat an, so kann es zu den Erscheinungen einer langsam zunehmenden Compression des Rückenmarks kommen, welche wir später bei den Drucklähmungen (s. diese) des Näheren besprechen werden.

Im Uebrigen müssen hier unter atypischen Fieberbewegungen nothwendigerweise dieselben Reizungserscheinungen entstehen, wie bei der Entzündung der weichen Häute (s. diese): Rückenschmerz in der Schulter- oder Lendengegend, Steifigkeit meist im mittleren und unteren Abschnitt der Wirbelsäule, welche das Aufsitzen erschwert, ja oft wegen heftiger Schmerzen unmöglich macht; Spannung und Zuckungen in verschiedenen Muskelgruppen; Gürtelschmerz oder ziehende Schmerzen in den Extremitäten, Parästhesien nicht selten verbunden mit leichter Hyperästhesie der Haut und mehrweniger ausgesprochener Paraplegie, zuweilen auch Lähmung der Blase.

Zuweilen können diese Fälle sehr acut tödlich verlaufen, so folgender Fall von Lemoine und Lannois: Ein 22jähriger Soldat klagte nach einem unbedeutenden Trauma über Rückenschmerzen und allgemeines Unwohlsein. Am vierten Tage trat Paraplegie mit Anästhesie bis zur Höhe der Brustwarzen ein. Sehnen- und Hautreflexe waren vorhanden. Retentio urinae et alvi. Dann kam es zur Lähmung der Arme und unter ziemlich hohem Fieber, heftigen Schmerzen und Dyspnoe am 13. Tage zum Tode. Bei der Section fand sich im Rückgratskanal eine beträchtliche Eiteransammlung vom 7. Hals- bis 8. Brustwirbel nebst Erweichung des Rückenmarks in der Höhe der drei obersten Brustwirbel (Compressionsmyelitis).

Die Behandlung ist im Wesentlichen dieselbe wie bei der Entzündung der weichen Häute (s. diese). In hartnäckigen Fällen empfiehlt Charcot das Glüheisen.

## 2) Pachymeningitis spinalis interna.

Die auf der inneren Fläche der Dura sich abspielenden entzündlichen Processe zeigen zwei Hauptformen, eine hypertrophische, die bis jetzt nur in der Cervicalgegend beobachtet ist, Pachymeningitis cervicalis hypertrophica und eine hämorrhagische, welche dem Hämatom der Dura mater des Gehirns entspricht, Pachymeningitis interna haemorrhagica.

## a) Pachymeningitis cervicalis hypertrophica.

## Pathologische Anatomie.

Bei der hypertrophischen Form, zuerst von Charcot beschrieben als *Pachyméningite cervicale hypertrophique*, kommt es durch eine zunehmende Wucherung der inneren Schichten der Dura zu einer ringförmigen Einschnürung des Rückenmarks und der Nervenwurzeln in der Cervicalgegend. Alsdann kann die Dicke der Dura bis zu 7 mm betragen, die weichen Häute sind miteinander und mit dem auf dem Querschnitt wesentlich verkleinerten Rückenmark fest verwachsen. Die Figur der grauen Substanz erscheint bis zur Unkenntlichkeit verschoben und verzerrt (s. Figur 53). Die von dem betreffenden



53.

Querschnitt durch die Mitte des Halsmarks bei Pachymeningitis cervicalis hypertrophica (nach Joffroy).

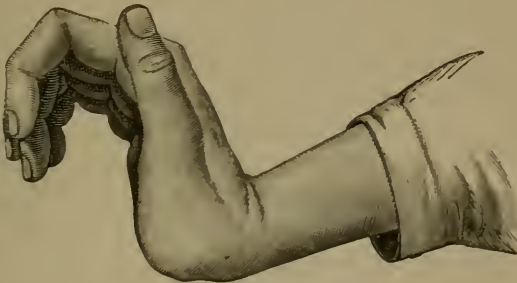
A Hypertrophirte Dura mater. — B Nervenwurzeln, welche durch die verdickten Meningen hindurchgehen. — C Pia mater mit der Dura verschmolzen. — D Chronische myelitische Herde. — E Durchschnitt durch neugebildete Hohlräume in der grauen Substanz.

Absehnitt des Halsmarks abgehenden Wurzeln sind in hohem Grade geschwunden und die von den entsprechenden Nerven versorgten Muskeln zeigen im späteren Verlaufe degenerative Atrophie.

Aetiologisch sind Ueberanstrengung und Erkältung der oberen Extremitäten angeführt worden. Ob chronischer Alkoholismus denselben localen Process hervorbringen kann, lasse ich dahingestellt; jedenfalls habe ich bei zwei Potatoren und einer Potatrix dieselben Erscheinungen beobachtet.

## Symptome.

Die Affection leitet sich ein durch lebhaft neuralgische Schmerzen, welche vom Nacken aus nach den oberen Extremitäten und der Brust hin ausstrahlen und zuweilen mit ausgesprochenem Gürtelgefühl im oberen Brusttheil verbunden sind. Nachdem diese Reizungserscheinungen zwei bis drei Monate bestanden, tritt allmählich eine mehrweniger ausgedehnte Lähmung und Atrophie der oberen Extremitäten mit Contracturbildung an den Händen ein. Die für unsere Affection typische Contracturstellung der Hand ist in Figur 54 abgebildet. Insofern nämlich meist nur die vom Medianus und Ulnaris versorgten



54.

Typische Contracturstellung der Hand bei Pachymeningitis cervicalis hypertrophica (nach Charcot).

Muskeln gelähmt werden und atrophiren, contrahiren sich die vom Radialis innervirten. In einem Falle von Leech, wo die Lähmung hauptsächlich die vom Radialis versorgten Muskeln betraf, war die Contracturstellung der Hand eine andere, ähnlich der bei peripherer Radialislähmung (s. I. Figur 52, S. 271). Während bei der typischen Stellung mehr der unterste Abschnitt der Halsanschwellung Sitz der Umschnürung ist, dürfte im letztgenannten Falle dieselbe mehr nach oben zu suchen sein.

Anästhetische Zonen werden in den späteren Stadien nicht selten beobachtet: in einem Falle von J. Ross bestand hochgradige Anästhesie, welche sich über beide untere Extremitäten und den Rumpf bis zur ersten Rippe hinauf erstreckte und auf die Ulnarseite beider Oberextremitäten fortsetzte.

Die initialen Reizungserscheinungen sind auf neuritische Reizung der hinteren Wurzeln zurückzuführen, welche zuweilen in herpesartigen Ausschlägen Ausdruck findet; die Lähmungserscheinungen auf die Compression der Wurzeln und später des

Rückenmarks selbst, welche letztere in späteren Stadien secundäre Degeneration der Pyramidenstränge zur Folge haben kann.

Erreicht die Compression des Rückenmarks einen hohen Grad, so können auch an den Unterextremitäten Lähmungserscheinungen mit Steigerung der Sehnenreflexe, sowie Blasenlähmung und Decubitus auftreten. Dem gegenüber ist hervorzuheben, dass es zunächst Fälle giebt, in welchen der Process keine weiteren Fortschritte macht, so dass die Erscheinungen von motorischer Parese und Andeutung der Contractur stationär bleiben, und sodann solche, wo selbst bei vorgeschrittener Lähmung der oberen Extremitäten eine spontane Rückbildung des Processes statt zu haben scheint.

Der Verlauf ist meist ein sehr langsamer; indessen scheint es Ausnahmen zu geben, wo die Erscheinungen rapid hereinbrechen. Bei einem zwanzigjährigen schwächlichen Mädchen, welches in schwerem Dienst viel waschen musste, trat, nachdem schon längere Zeit Schmerzen und Mattigkeit in den Armen bestanden hatten, plötzlich während des Waschens Lähmung derselben und typische Contractur an beiden Händen ein, bald darauf Parese der Zehen rechterseits, sowie Unvermögen Urin und Stuhl zu entleeren. Ein Jahr später fand ich die Hände stark verkrüppelt und ebenso wie die Vorderarme hochgradig abgemagert. Die linke Pupille war grösser als die rechte. Sie klagte damals besonders über reissende Schmerzen und Eingeschlafensein in den unteren Extremitäten, sowie krampfhaftes Zusammenziehen einzelner Muskeln, namentlich der Zehenbeuger. Die Patellarreflexe waren erhöht. Die unteren Extremitäten waren nicht abgemagert. An den oberen war die faradische Erregbarkeit an den Muskeln der Hände meist völlig verloren gegangen, ebenso an mehreren Muskeln der Vorderarme. Trotzdem und obgleich im weiteren Verlaufe sich noch Lähmung des Triceps beiderseits hinzugesellt hatte, wurde die Gebrauchsfähigkeit der Hände durch halbjährige electriche Behandlung wesentlich gebessert.

#### Diagnose.

Die Affection hat mit manchen Fällen von progressiver Muskelatrophie und amyotrophischer Lateralsclerose grosse Aehnlichkeit. Als differentiell diagnostische Momente sind die sensibeln Störungen — Schmerzen und partielle Anästhesien — und das Ausbleiben der Atrophie an den unteren Extremitäten zu verwerthen. Erkrankungen der Halswirbelsäule — durch Spondylitis cervicalis verursachte Drucklähmung — können genau dieselben Erscheinungen hervorrufen. Eine

sorgfältige Untersuchung der Halswirbelsäule wird darüber in den meisten Fällen Klarheit bringen.

### Prognose.

In einzelnen Fällen kann es zu spontaner Rückbildung kommen. Dies ist tröstlich, insofern die Therapie bei dieser Affection wenig zu leisten vermag. Ableitungen in den Nacken durch Jodanstrich, spanische Fliegen oder selbst das Glüheisen (Joffroy) sind zu versuchen; ebenso die Electricität: Anode stabil im Nacken, Kathode theils stabil, theils labil auf die Armnervenstämme.

#### b) Pachymeningitis interna haemorrhagica.

Diese nur bei Geisteskranken (Paralytikern) und Alkoholisten beobachtete Erkrankung entspricht nach anatomischem Befund und Pathogenese durchaus der identischen Affection der harten Hirnhaut, dem Haematoma durae matris cerebri, mit welcher sie gewöhnlich gleichzeitig vorkommt. Hier wie dort findet man dieselbe Neubildung von mehrfach übereinander geschichteten, gefässreichen dünnen Membranen, zwischen welchen im frischeren Zustande flächenförmige Blutextravasate, später nur Hämatoidinkristalle sich eingebettet finden. Bei dem Coincidiren der spinalen mit der cerebralen Affection, wird das Symptomenbild der ersteren durch das der letzteren verdunkelt. Man wird aber berechtigt sein, Erscheinungen wie Steifigkeit der Wirbelsäule, Rückenschmerzen, sowie Symptome von Reizung oder Lähmung der spinalen Nervenwurzeln, wie des Rückenmarks selbst auf eine Entzündung der spinalen Dura zu beziehen.

Die Therapie fällt im Wesentlichen mit der der Leptomeningitis zusammen (s. diese).

## Entzündung der weichen Häute des Rückenmarks.

### Leptomeningitis spinalis.

Die Entzündung der weichen Häute ist in einem solchen Grade die häufigste und wichtigste der Rückenmarkshautentzündungen, dass, wenn man von Spinalmeningitis spricht, ausschliesslich die Leptomeningitis gemeint ist.

Man unterscheidet eine acute und eine chronische Form.

## 1) Leptomeningitis spinalis acuta.

Am häufigsten tritt sie als epidemische Cerebrospinalmeningitis auf. Hier haben wir aber nur die sporadische Form zu besprechen.

## Aetiologie.

Das kindliche und jugendliche Alter wird am häufigsten befallen, ebenso ist das männliche Geschlecht bevorzugt. Erkältung und Traumen sind die häufigsten veranlassenden Ursachen.

Secundär kann die Spinalmeningitis durch Erkrankung benachbarter Theile, vor allem der Wirbel hervorgerufen werden. Ausserdem setzt sich die Entzündung der Pia cerebralis häufig nach abwärts auf die Pia spinalis fort, ein, wie es scheint, ganz regelmässig eintretender Vorgang bei der tuberculösen Basilarmeningitis. Diese Verbreitung wird leicht verständlich durch die anatomischen Verhältnisse, vor allem auch durch die nach dem Gesetz der Schwere unausbleibliche Senkung der Entzündungsproducte in die Rückgratshöhle.

## Pathologische Anatomie.

In dem anatomischen Verlauf der Spinalmeningitis kann man drei Stadien unterscheiden: Das erste Stadium der Hyperämie und beginnenden Exsudation kommt selten zur Autopsie; viel häufiger das zweite Stadium der serös- oder eitrig-fibrösen Exsudation, auf dessen Höhe sowohl das Exsudat selbst wie auch die Spinalflüssigkeit eine eitrig Beschaffenheit angenommen haben. Selten findet sich das Exsudat nur an umschriebenen Stellen angesammelt; gewöhnlich überzieht dasselbe grosse Strecken, wenn nicht das ganze Rückenmark und nicht selten erstreckt es sich auch auf die weichen Hirnhäute. Alsdann lässt sich ein directer Zusammenhang zwischen dem spinalen und cerebralen Exsudat nachweisen, wenn auch das verlängerte Mark meist am spärlichsten davon überzogen ist.

Fast regelmässig nimmt nicht nur das maschige Gewebe der Pia, sondern auch die Arachnoidea, nicht selten sogar die Dura an der Entzündung Theil. Ebenso findet man die Nervenwurzeln in mehrweniger dichte Exsudatmassen eingehüllt und selbst entzündlich geschwellt und erweicht.

Eine wesentliche Betheiligung der Rückenmarkssubstanz an der Entzündung ist erst in neuerer Zeit mit Bestimmtheit nachgewiesen. Fr. Schulze in Heidelberg constatirte eine von der Peripherie her



mehrweniger tief eindringende interstitielle theilweise auch parenchymatöse Myelitis.

Kommt es in diesem zweiten Stadium nicht zum lethalen Ausgang oder zur vollständigen Resorption des Exsudats, so geht der anatomische Process in das dritte Stadium über. In diesem findet man dauernde, zuweilen schwielige Verdickungen und Verwachsungen der weichen Häute, sowie die durchtretenden Nervenwurzeln gewöhnlich sclerosirt und atrophisch. Nur äusserst selten entwickelt sich der Process in der Rückenmark selbst weiter zur ausgebildeten Sclerose und Atrophie.

### Symptome.

Nicht oft ist es uns gestattet, das reine Bild der Spinalmeningitis, nicht getrübt durch die Betheiligung des Gehirns, zu beobachten; selbst in solchen Fällen, wo die Meningitis durch ein Trauma des Rückgrats entsteht, wie in dem folgenden. Ein neunjähriger schwächlicher Knabe fiel am 8. September von einer Höhe herab mit der Lendengegend auf zwei vorstehende Eisen. Seit dem 10. heftiger Rückenschmerz und Gehstörung. Am 16. heftige Kopfschmerzen, mehrmaliges Erbrechen; heftige Schmerzen in der Lendengegend, die bei leichtem Druck sehr empfindlich. Am 20. Verbreitung und Steigerung der Schmerzen: Aufschreien und Zusammenzucken schon bei leichter Berührung; Nackenstarre, beginnender Trismus; Fieber mässig P. 92. Am 21. Somnolenz, Kopfschmerzen, Kopf heiss, Stirnvenen stark ausgedehnt, P. 72, Abends Puls 68, Parese des linken Arms. Am 22. grosse Apathie, P. 66, schneller Wechsel der Pupillengrösse; conjugirte Deviation der Augen nach links; starker Trismus. Am 24. früh heftiges Fieber, T. 40, P. 156, Somnolenz. Nachmittags 2 Uhr T. 39,6, 5 1/2 Uhr 38,4. Abends 7 1/2 Uhr 38,0, P. 116. Patient hat den linken Arm wieder etwas bewegt. Am 25. früh T. 38,4, P. 130. Seit gestern wiederholt krampfhaftes Strecken der Beine, heute auch der Arme, ausserdem ungeordnete Bewegungen. Am rechten Vorderarm deutliche Contractur der Streckmuskeln. Sehnenhüpfen am linken Fussrücken. Urin bis auf Vermehrung der harnsauren Salze normal. Respiration mühsam 28. Linke Pupille erweitert. Verzernte Form und schneller Wechsel beider Pupillen Abends. Agone. Trachealrasseln. Puls beschleunigt, unregelmässig. Am 26. Nachmittag Tod. Section 43 Stunden p. m. Eitrige Meningitis längs des ganzen Rückenmarks und an der Basis des Gehirns ohne Tuberkel bis in die grosse Hirnspalte hinein. Ventrikel stark erweitert; Hirnwindungen platt gedrückt. Im rechten Corpus striatum eine diffuse etwa kirschengrosse matschig erweiterte Stelle. — Auf diese ist vielleicht

die Parese des linken Arms zu beziehen. Im Uebrigen haben wir es hier mit einer nach dem Gehirn ascendirten acuten traumatischen Spinalmeningitis zu thun.

Der Beginn der Spinalmeningitis ist meist ein plötzlicher, nicht selten ein stürmischer: lebhaft atypische Fiebererscheinungen leiten sich mit einem Frost ein. Sein eigenthümliches Gepräge erhält aber das Symptomenbild sehr bald durch den heftigen Rückenschmerz, welcher bei jedem Bewegungsversuch sich zum unerträglichen steigert und von grosser Druckempfindlichkeit der Wirbelsäule begleitet ist; durch die weitverbreitete cutane und musculäre Hyperästhesie, die den Kranken auf jede Berührung mit Schmerzäusserungen reagiren lässt, und durch die hochgradige Steifigkeit der Wirbelsäule, welche am deutlichsten ihren Ausdruck findet in der Nackenstarre und auf einem schmerzhaften tonischen Krampf der Nacken- und Rückenmuskeln beruht. Dieselbe tetanische Starre befällt auch die Muskeln der Extremitäten; zeitweise, besonders bei Bewegungsversuchen, wird dieselbe durch convulsivische Zuckungen unterbrochen. Auch die Sphincteren der Blase und des Mastdarms sind krampfhaft contrahirt; daher frühzeitig Harn- und Stuhlverhaltung. Wird die Cervicalgegend befallen, so tritt Dyspnoe ein in Folge von Rigidität der Athemmuskeln; auch Störungen der Herzthätigkeit (hochgradige Verlangsamung oder Beschleunigung des Pulses) sind alsdann beobachtet.

Die, ausser bei rheumatischen Formen, nur zu häufig (s. oben) vorkommende Betheiligung der Hirnpia hat Schwindel, Kopfschmerz, Erbrechen, Störungen des Bewusstseins, Delirien, Coma u. s. w. zur Folge.

Im weiteren Verlaufe machen die eben beschriebenen Reizungssymptome allmählich mehr und mehr den Erscheinungen von Lähmung Platz und zwar nicht allein von motorischen Nerven (Lähmung und Atrophie der Muskeln, namentlich der Strecker), sondern auch von sensibeln (Anästhesie). In diesem Stadium kann die Lähmung auch die Respirationsmuskeln treffen und zum Tode führen. In anderen Fällen tritt dieser erst in einem viel späteren Stadium ein, nachdem die Lähmungserscheinungen ihre Höhe erreicht haben und Decubitus eingetreten ist.

Genesung kann ohne oder mit Zurückbleiben von Störungen der Motilität und Sensibilität erfolgen. In leichteren Fällen können dieselben von geringer Ex- und Intensität sein. Es kann eine localisirte Wurzelneuritis das einzige Residuum darstellen. So sah ich bei einem

34jährigen Beamten nach Verschwinden der Symptome von Seiten der Extremitäten und der Harnblase eine hartnäckige Neuralgie des 4. und 5. Intercostalnerven links mit Präcordialangst zurückbleiben. In schweren Fällen behalten die Patienten meist für die übrige Lebenszeit Lähmung und Atrophie einzelner Muskeln und Muskelgruppen oder ganzer Extremitäten, verbunden mit Contracturen, Gefühlsstörungen u. s. f. Auf den ersten Blick können solche Kranke den Anblick von progressiver Muskelatrophie darbieten. Bei einem 27jährigen Fräulein sah ich nach einer subacuten Meningitis spinalis mit sehr protrahirtem Verlauf irreparable Lähmungen mit degenerativer Atrophie vieler Rumpf- und Extremitätenmuskeln in bunter willkürlicher Auswahl neben hochgradiger Hyperästhesie am ganzen Körper zurückbleiben. Die faradische Erregbarkeit ist in solchen Fällen herabgesetzt oder völlig erloschen, zuweilen ist Entartungsreaction nachzuweisen.

#### Pathogenese der einzelnen Symptome.

Die Rückenschmerzen sowie die reissenden Schmerzen in den Extremitäten beruhen auf entzündlicher Reizung der sensibeln Nerven der Pia und Dura, namentlich aber auf der der hinteren Wurzeln. Auf die letztere muss auch die allgemeine Hyperästhesie zurückgeführt werden.

Die Krampferscheinungen kommen der Hauptsache nach durch directe Reizung der vorderen Wurzeln, vielleicht auch der Vorderstränge zu Stande; zum Theil aber auch auf reflectorischem Wege, d. h. in Folge von Reizung der hinteren Wurzeln; vielleicht ist die Muskelspannung auch halb willkürlich, insofern schmerzhaft Bewegungen dadurch vermieden werden sollen.

Die motorischen und sensibeln Lähmungserscheinungen erklären sich aus der schliesslich hochgradigen Erkrankung der vorderen und hinteren Wurzeln, vielleicht sind sie auch auf myelitische Herde in der weissen Substanz des Rückenmarks selbst zurückzuführen und endlich auch auf die Compression des Rückenmarks und der Nervenwurzeln durch das im Durasack angesammelte flüssige Exsudat.

#### Diagnose.

Hier kommen besonders in Betracht die acute Myelitis und der Tetanus. Bei der Myelitis treten Schmerzen und Steifigkeit in dem Symptomenbilde sehr zurück, die Lähmungserscheinungen dagegen vom Anfang an stark hervor, daneben hohes Fieber. Der

Tetanus dagegen kennzeichnet sich durch Fehlen von Fieber und Hauthyperästhesie, durch den die Krampferscheinungen einleitenden Trismus, den durch Starre der mimischen Muskeln hervorgerufenen eigenthümlichen Gesichtsausdruck, die hochgradige Steigerung der Reflexerregbarkeit, sowie schliesslich die frühzeitig auftretenden Athmungs- und Schlingbeschwerden.

#### Prognose.

Hier kann nicht genug betont werden, dass man mit der Vorhersage stets vorsichtig sein muss, insofern nicht selten — siehe den oben mitgetheilten Fall — plötzliche Verschlimmerung eintritt. Im Allgemeinen wird die Aussicht das Leben zu erhalten, um so bedenklicher, je weiter der Process nach dem Gehirn zu fortschreitet. Fulminant auftretende Fälle nehmen meist einen übeln Verlauf. Man habe auch stets im Auge, dass bei protrahirtem Verlauf die chronische Form sich anschliessen kann mit ihren meist unheilbaren Residuen von Lähmung, Atrophie, Anästhesie u. s. w.

#### Therapie.

In frischen Fällen empfiehlt es sich, Antiphlogose in energischer Weise anzuwenden in Gestalt von localen Blutentziehungen durch Schröpfköpfe oder Blutegel längs der Wirbelsäule, am After oder Muttermund; weiter Kälte als Eisbeutel oder gefrorene Compressen, die freilich bei der Unruhe der Kranken sich schlecht appliciren lassen; schliesslich Ableitungen auf den Darm durch Calomel mit Jalappe, und sobald das Fieber nachgelassen, auf die Haut durch grosse Vesicantien oder Jodanstrich.

Von anderen Mitteln giebt man Calomel zu 0,15—0,25 zwei bis drei Mal täglich und lässt daneben auch wohl graue Quecksilbersalbe 1—4 gr. pro die längs der Wirbelsäule einreiben oder bei excessiver Hyperästhesie auf Compressen streichen und diese auflegen. In neuerer Zeit ist von Hammond das Ergotin innerlich empfohlen.

Symptomatisch sind zur Linderung der Schmerzen Morphinum-injectionen meist unentbehrlich; von Belladonna und Bromkalium habe ich keinen Erfolg gesehen; nachdem die allgemeine Hyperästhesie nachgelassen, kann man laue protrahirte Vollbäder oder feuchte Einpackungen versuchen, namentlich um die Resorption des Exsudates zu beschleunigen. Hierzu sind weiter Jodpräparate angezeigt und ebenso wie gegen die zurückbleibenden motorischen und sensibeln Störungen, Electricität und Thermotheapie (s. die Therapie bei chronischer Meningitis).

## 2) Leptomeningitis spinalis chronica. Chronische Spinalmeningitis.

## Aetiologie.

Dieselben Ursachen, welche wir bei der acuten Form kennen gelernt haben, können, wenn sie in geringerer Intensität, aber mehr dauernd einwirken, die chronische von vorn herein zur Folge haben, vor allem wiederholte Erkältungen in feuchten Wohnungen, Bivouacs, anhaltende Beschäftigung in Kälte und Nässe z. B. bei Wasserbauten. Aber auch bei Arbeitern, welche in sehr heisser, trockner Luft, wie auf den Trockenböden unserer Zuckerfabriken sich dauernd aufhalten, habe ich wiederholt chronische Spinalmeningitis beobachtet. Auch die Traumen, welche die chronische Form zur Folge haben, sind meist geringeren Grades, insofern sie in mässigen, aber oft wiederholten Erschütterungen und Contusionen des Rückens bestehen. Secundär können entzündliche Processe in der Nachbarschaft, namentlich Wirbelcaries und ebenso chronische Erkrankungen des Rückenmarks selbst auf die weichen Häute desselben übergreifen. Einen nicht zu verkennenden Einfluss auf die Entstehung unserer Krankheit haben nach meiner Erfahrung körperliche und geistige Ueberanstrengung namentlich wenn gleichzeitig gemüthlich deprimirende Momente einwirken. Nach Huss soll *Abusus spirituosorum* die Krankheit häufig verursachen; indessen fehlt es vorläufig an dem autoptischen Beweise für diese Behauptung. Schliesslich sehen wir die acute Form nicht selten in die chronische übergehen.

## Pathologische Anatomie.

Trübung, Verdickung, Pigmentirung und Verwachsung der weichen Häute untereinander, sowie mit der Dura einerseits und dem Rückenmark andererseits neben mehrweniger ausgesprochener venöser Hyperämie und Vermehrung der meist trüben Spinalflüssigkeit characterisiren den Leichenbefund. Die Nervenwurzeln sind meist mehrweniger beeinträchtigt und durch die oft bis zur Bildung von fibrösen Platten verdickten Häute comprimirt und atrophirt. Dieselbe degenerative Atrophie findet man in nicht wenigen Fällen auch an den peripheren Nerven und Muskeln.

## Symptome.

Nicht selten stösst man bei Autopsie unvermuthet auf Veränderungen der weichen Rückenmarkshäute, welche während des Lebens sicher Erscheinungen gemacht haben, die aber gegen diejenigen anderer

complicirender Krankheiten so sehr in den Hintergrund traten, dass sie übersehen wurden. Oft genug entwickelt sich die chronische Form aus der acuten. Dann lassen die stürmischen Erscheinungen nach, aber Schmerz, Parästhesien, Steifheit und Lähmungserscheinungen bleiben dauernd zurück.

Meist aber dürfte sich die Krankheit langsam, ja oft in versteckter, schleichender Weise entwickeln, insofern die Empfindungen von Schmerz und Steifigkeit im Rücken und in den Gliedern für rheumatische gehalten werden, zumal wenn dieselben nicht nur bei Bewegungen, sondern auch bei Witterungswechsel exacerbiren. Auch die Mattigkeit und leichte Ermüdbarkeit der einen oder anderen Extremität werden anfangs wenig beachtet. Allmählich aber bildet sich aus der anfänglichen Schwäche immer deutlicher eine eigentliche Lähmung heraus, 'am häufigsten zuerst an den unteren Extremitäten. Indessen kommt es selten zur vollständigen Paraplegie. Vielmehr wechselt der Grad der Lähmung häufig. Witterungswechsel, passive Congestionen zum unteren Rückenabschnitt, Gemüthsbewegungen, körperliche und geistige Anstrengungen haben offenbar einen verschlimmernden Einfluss. Selbst jenachdem die Kranken stehen oder liegen, kann sich die Bewegungsfähigkeit der Beine verschieden gestalten, insofern bei beträchtlichem flüssigem Exsudat im Wirbelkanal dieses beim Stehen das Rückenmark mehr beeinträchtigt und die Lähmung steigert. In manchen Fällen sah ich die Bewegung der Extremitäten vornehmlich behindert durch Muskelspannungen, welche auch bei passiven Bewegungen sich deutlich bemerkbar machten. Besonders lästig sind dieselben, wenn sie, wie ich in einem Falle sah, auf längere Zeit die Beuger der Finger befallen und diese in Beugstellung versteifen. Auch Krampf der Nackenmuskeln sah ich bei derselben Kranken, welche namentlich durch hartnäckige Hauthyperästhesie litt, wiederholt auf einige Tage eintreten. Alle diese Erscheinungen haben dieselbe Pathogenese wie die gleichen bei der acuten Form. Bei der chronischen dürfte aber das Rückenmark selbst im Allgemeinen häufiger und intensiver betheiligt sein.

Besondere Eigenthümlichkeiten zeichnen die chronische Meningitis aus, wenn sie ihren Sitz im untersten Theile des Rückgratskanals, also in der Umgebung der Cauda equina hat, nämlich: Im Beginn vorwiegend Reizungserscheinungen von Seiten der hinteren Wurzeln in beschränkten Gebieten, eventuell mit visceraler Localisation (heftigen Schmerzen und Tenesmus in Blase und Mastdarm); später Lähmungserscheinungen an den unteren Extremitäten, welche auf zahlreiche Nervengebiete sich ausbreitend und mit partiellen Muskelatrophien

und den entsprechenden Aenderungen der electricischen Erregbarkeit einhergehend zeitweise deutliche Remissionen zeigen; daneben ebenfalls in bestimmten Nervenengebieten zu localisirende Anästhesien (Eisenlohr).

Der Verlauf ist ein langwieriger; Besserung und Verschlimmerung wechseln häufig. Manche Kranke liegen Jahr und Tag still zu Bett, weil jede Bewegung ihnen die heftigsten Schmerzen verursacht, andere werden von Zeit zu Zeit durch Verschlimmerung der Rücken-, namentlich der Nackenschmerzen auf Tage oder Wochen an das Bett gefesselt. In nicht veralteten Fällen kann wohl Genesung zu Stande kommen, aber ebenfalls in einer so langsamen Weise und nach so vielen Exacerbationen und Remissionen, dass die Geduld des Kranken wie des Arztes dabei arg auf die Probe gestellt wird. Auch hier ist der häufigste Ausgang unvollständige Genesung, insofern entsprechend den anatomischen Residuen Lähmung und Steifigkeit in einzelnen Muskelgebieten, Parästhesien u. s. w. zurückbleiben. In jedem Falle sind Recidive sehr zu fürchten. Der Tod erfolgt am häufigsten durch allgemeinen Marasmus, beschleunigt durch Cystitis und Decubitus.

#### Diagnose.

Von chronischer Myelitis, wie von Tabes ist die chronische Meningitis nicht immer leicht zu unterscheiden, um so mehr als sie nicht selten mit einer dieser Krankheiten combinirt vorkommt. Indessen geben der auffällige Wechsel zwischen Exacerbation und Remission, sowie die andauernde Hyperästhesie und überhaupt das Ueberwiegen von Wurzelerscheinungen Anhaltspunkte für die Differentialdiagnose. Sehr schwierig oder geradezu unmöglich ist in vielen Fällen die Unterscheidung von der multipeln Neuritis.

Chvostek hat Fälle beobachtet, welche während des Lebens das Bild einer chronischen Spinalmeningitis darboten, bei der Autopsie aber abnorm zahlreiche und abnorm grosse (3—4 cm lange) Kalkplättchen in der Arachnoidea spinalis an der hinteren Fläche des Rückenmarks und in der unmittelbaren Umgebung der hinteren Wurzeln zeigten. Auf diese ist er geneigt die während des Lebens das Symptomenbild beherrschenden heftigen neuralgischen Schmerzen in Rumpf und Extremitäten zurückzuführen.

Hierher gehört auch eine von mir bei Kindern einige Male beobachtete spinale Lähmung, deren erstes Stadium, welches selbst zu beobachten ich leider bis jetzt keine Gelegenheit hatte, dem Symptomenbilde einer Meningitis spinalis entsprochen hatte. Dasselbe characterisirt sich durch mässiges Fieber, hartnäckiges Erbrechen, allgemeine

Hyperästhesie und spontane Schmerzen besonders im Rücken und in den Extremitäten; ferner veitstanzähnliche Muskelzuckungen, Steifigkeit in den unteren Extremitäten, Schwäche des Sphincter vesicae und hartnäckige Stuhlverstopfung. Einige Wochen nach dem ersten Auftreten dieser Erscheinungen bildet sich allmählich motorische und sensible Lähmung in den unteren Extremitäten, in einem Falle auch in den Hals- und Nackenmuskeln aus. Jetzt treten die Initialerscheinungen eine nach der anderen zurück mit Ausnahme der monatelang andauernden Druckempfindlichkeit der Wirbelsäule. Die Lähmung der Beine ist eine schlaffe. Die Erregbarkeit der gelähmten Muskeln ist für beide Ströme herabgesetzt. Die von völliger Heilung gefolgte Behandlung bestand in Anodenapplication auf das Rückgrat und später labiler Reizung der gelähmten Muskeln mit beiden Strömen. Sobald die Hyperästhesie und die Lähmungserscheinungen sich gebessert haben, gelingt es die Kinder durch einen Schienenstützapparat sehr schnell wieder zum Gehen zu bringen. Die Krankheitsdauer beträgt etwa neun Monate.

#### Prognose.

Durch Autopsien ist erwiesen, dass die chronische Meningitis sehr wohl Stillstand machen kann. Immerhin aber muss der schleichende und unberechenbare Character der Krankheit im gegebenen Falle vor einer optimistischen Auffassung warnen.

#### Therapie.

Was die causale Indication anbetrifft, so empfiehlt sich in allen Fällen von acuter Spinalmeningitis die grösste Vorsicht in der Zeit der Reconvalescenz, damit nicht die chronische daraus entstehe.

Blutentziehungen und Ableitungen auf den Darm können auch hier von Zeit zu Zeit indicirt sein. Vor allem aber kommen hier Ableitungen auf die Haut in Betracht als grosse Blasenpflaster oder Jodanstrich zu beiden Seiten der Dornfortsätze an den einzelnen Abschnitten der Wirbelsäule wiederholt applicirt. Zur Linderung der Schmerzen im Rücken hilft Aetherspray nur vorübergehend, am meisten noch Eisbeutel. Zur Aufsaugung des Exsudats werden, ausser Jodpräparaten innerlich, Priessnitz'sche Umschläge längs des Rückens, warme Bäder, Moor- und Sandbäder empfohlen. Daneben habe ich von der Anode des Batteriestromes, abschnittsweise oder ausschliesslich auf vorhandene Druckschmerzpunkte applicirt, den besten Erfolg gesehen. Gegen die Lähmungen und Anästhesien sind die bekantnen electrischen Methoden und im späteren Verlauf vorsichtige



Spitzdouchen zu versuchen. Auch hier muss der Kranke, wenn Besserung eintritt, zur Vermeidung eines Rückfalls, sich noch lange Zeit schonen.

## Die Krankheiten der Rückenmarkssubstanz.

### Blutung in die Rückenmarkssubstanz. Hämorrhagia spinalis. Hämatomyelie.

#### Pathologische Anatomie.

Ein Bluterguss in die Rückenmarkssubstanz tritt so selten primär ein, dass Hayem (1872) dieses Vorkommen ganz in Abrede gestellt hat. Er behauptete, dass die Hämorrhagie stets als eine sekundäre Erscheinung der Rückenmarksentzündung, als eine Blutung in das bereits entzündlich erweichte Rückenmarksparenchym anzusehen sei, so dass man wohl von einer Hämatomyelitis, aber nicht von einer Hämatomyelie sprechen dürfe. In Wirklichkeit ist es oft schwierig zu entscheiden, ob die gleichzeitig vorhandene Myelitis der Hämorrhagie gefolgt oder vorausgegangen ist. Indessen liegen Thatsachen vor, welche das primäre Auftreten der Spinalhämorrhagie ausser Zweifel stellen. Zudem hat Liouville die für die Gehirnblutung (s. diese) so wichtige Bildung von Miliaraneurysmen an den Gefässen auch im Rückenmark nachgewiesen. Jedenfalls ist auf eine etwaige primäre Erkrankung der Rückenmarksgefässe bei Autopsien das Augenmerk zu richten.

Der Blutherd beschränkt sich meistens auf die graue Substanz und kann die Hörner oder die ganze Ausdehnung derselben einnehmen bei verschiedener Ausdehnung im Längsdurchmesser. Wir unterscheiden zwischen 1) dem hämorrhagischen Herd und 2) der hämorrhagischen Erweichung.

1) Hämorrhagische Herde hat man im Rückenmark in Erbsen- bis Haselnussgrösse gefunden. Gewöhnlich sind dieselben nicht rund, sondern länglich, der Längsrichtung des Rückenmarks entsprechend. Ist die Ausdehnung in dieser Richtung eine grosse, so spricht man von einer Röhrenblutung. Die Wandungen der so entstandenen Höhlen sind uneben und mit Gewebsetzen ausgekleidet; ihre Umgebung erweicht

oder blutig infiltrirt. Im weitern Verlaufe kann sich das ergossene Blut in eine krümliche oder schmierige schwarzbraune Masse mit Hämatoidinkrystallen verwandeln oder in Folge von Erweichung und Resorption die Veränderungen eingehen (Bildung einer Cyste oder einer Narbe), deren Zustandekommen wir bei der Gehirnblutung (s. diese) näher besprechen werden. Auch in der Umgebung des Herdes finden wir dieselben Veränderungen wie dort: rothe oder weisse Erweichung der Marksubstanz. In älteren Fällen lässt sich nach oben und unten secundäre Degeneration verfolgen.

2) Die hämorrhagische Erweichung erstreckt sich dem Querdurchmesser nach meist nur auf die graue Substanz, der Länge nach in verschiedener Ausdehnung, von einigen Centimetern bis zur ganzen Länge des Rückenmarks. Die graue Substanz stellt anfangs eine rothbraune Masse mit dunkelrothen Punkten durchsetzt dar; später verfärbt sie sich in rothbraun oder ockergelb.

#### Aetiologie.

Im Gegensatz zur Hirnblutung kommt die Rückenmarksblutung häufiger im jugendlichen und mittleren als im höheren Alter vor. Alle bei der Rückenmarkshyperämie erwähnten Ursachen können unter Umständen Hämorrhagie hervorrufen. Besonders leicht wird dieses der Fall sein, wenn die Substanz oder die Gefässe des Rückenmarks durch vorausgegangene Krankheitsprocesse (Myelitis) bereits pathologisch verändert sind. Aus diesem Grunde hat man nicht selten Blutungen von gliomatösen Neubildungen in der Rückenmarkssubstanz ausgehen sehen. Von besonderer ätiologischer Bedeutung sind Traumen und heftige körperliche Anstrengungen namentlich beim Heben. Auch das Ausbleiben der menstrualen, sowie habitueller hämorrhoidaler Blutungen wird beschuldigt.

#### Symptome.

Characteristisch für die Spinalhämorrhagie ist der plötzliche Eintritt der Lähmung meist der unteren, seltener der oberen Extremitäten unter heftigen Schmerzen längs der Wirbelsäule, welche gewöhnlich bald aufhören, wenn die Lähmung vollständig geworden ist. Als prämonitorische Symptome können Erscheinungen wie bei der Hyperämie, nämlich Rückenschmerz, Vertaubung in den Extremitäten einige Stunden oder Tage vorausgehen; wenn die Blutung im Verlaufe einer Rückenmarkserkrankung eintritt, die Symptome dieser.

Die Lähmung betrifft in den meisten Fällen die unteren Extremitäten allein; bei cervicalem Sitz des Blutherdes auch die oberen und die Respirationsmuskeln. Die gelähmten Extremitätenmuskeln werden sehr bald schlaff, atrophiren ziemlich schnell und verlieren ihre faradische Erregbarkeit; nach längerem Bestehen bildet sich Entartungsreaction aus. In gleicher Ausdehnung wie die motorische Lähmung finden wir Hautanästhesie und in Folge von Lähmung der Vasoconstrictoren Erhöhung der Temperatur um 0,2—2,0 gegenüber der Achselhöhle (Levier). Blase und Mastdarm zeigen gewöhnlich Störung ihrer Function: anfangs Reizungs-, später Lähmungserscheinungen. In einigen Fällen ist Priapismus beobachtet. Je nach Sitz und Ausdehnung des Blutherdes können die Hautreflexe wie die Sehnenreflexe fehlen oder sogar gesteigert sein (s. Höhendignose S. 87 u. ff.).

Motorische und sensible Reizungserscheinungen treten im Symptomenbilde der Rückenmarksblutung nie hervor. Indessen können vereinzelte Muskelzuckungen und beschränkte Parästhesie im Beginn der Blutung vorhanden sein und im späteren Verlaufe, wenn secundäre Myelitis hinzgetreten ist, mit schiessenden Schmerzen verbunden sich in heftigerem Grade wieder zeigen.

Auch bei hohem Sitz des Blutherdes, wo an den Muskeln anfangs weder trophische noch electriche Veränderungen wahrzunehmen sind, kommt es im späteren Verlaufe zur Abmagerung und Herabsetzung der faradischen Erregbarkeit. Dass Rückenmarksblutungen, wie Charcot angiebt, stets lethal ausgehen müssen, wird durch verschiedene Fälle widerlegt. In schwereren Fällen sieht man allerdings schon nach wenigen Tagen oder Wochen am Kreuzbein, den Trochanteren oder den Fersen Decubitus eintreten, und dieser wie die in Folge der Blasenlähmung sich hinzugesellende Septicämie führen schnell zum Tode. In anderen Fällen kommt es zur unvollständigen Genesung, insofern die Läsion im Rückenmark zwar vernarbt, die einmal gesetzte irreparable Zerstörung von Nervelementen aber in Lähmung und Atrophie gewisser Muskeln und Contracturbildungen an den Extremitäten ihren dauernden Ausdruck findet. Vollständige Heilung darf nur bei sehr kleinen Blutergüssen erwartet werden.

#### Varietäten nach dem Sitz des Blutherdes.

Das bis jetzt gegebene Symptomenbild bezog sich im Wesentlichen auf den gewöhnlichen Sitz des Herdes im Lendenmark. Sitzt die Läsion im Brustmark, so sind ausser den unteren Extremitäten auch die Expirations- und die Brustmuskeln gelähmt. Die Reflexe können

alsdann sogar gesteigert sein und die Atrophie der Muskeln schreitet langsam vorwärts. Ist das Halsmark Sitz des Herdes, so haben wir gewöhnlich Lähmung aller vier Extremitäten, häufig Veränderungen an den Pupillen, meist auch in Folge von Lähmung der Inspirationsmuskeln grosse Athemnoth, indem das Athmen fast ausschliesslich durch die Bewegungen des Zwerchfells zu Stande kommt. Trifft die Hämorrhagie den Ursprung des N. phrenicus im Halsmark, so kann der Tod unter asphyctischen Erscheinungen sofort eintreten. In ganz seltenen Fällen beschränkte sich der Bluterguss nur auf die eine Hälfte des Rückenmarks, so dass die Symptome der Halbseitenläsion (s. diese) vorhanden waren. So in einem Falle von E. Remak, wo linke Hand und linkes Bein von vornherein motorisch gelähmt, das linke Bein hyperalgisch, das rechte dagegen anästhetisch war.

Noch seltener betreffen die Symptome nur die gleichseitige Oberextremität, wie in einem von Gowers und drei von mir beobachteten Fällen. In den letzteren drei trat nach einem Fall aus beträchtlicher Höhe auf die Füsse bei Männern von 19 und 35 Jahren, beziehungsweise bei einem Knaben von 12 Jahren sofort heftiger Schmerz in dem betreffenden Arm und der entsprechenden Brustseite ein. Die Ausdehnung der Anästhesie war bei den beiden jüngeren Individuen die gleiche: Dieselbe erstreckte sich über das ganze Gebiet des 1. bis 6. oder 7. Spinalnerven. Bei beiden war die motorische Lähmung der oberen Extremität nur angedeutet, Atrophie fehlte. In dem dritten Falle dagegen bestand nach einem halben Jahre keine sensible, wohl aber ausgesprochene motorische Lähmung und Atrophie aller vom Ulnaris versorgten Muskeln, beginnende Greifenklaue und Entartungsreaction. Hier verliefen die Schmerzen genau in der Bahn des N. ulnaris, bei den beiden anderen verbreiteten sich dieselben über die ganze Oberextremität. In diesem Falle handelte es sich wahrscheinlich um eine Blutung in die grane Substanz im untersten Theile der Halsanschwellung.

### Diagnose.

Von der cerebralen Hämorrhagie unterscheidet sich die spinale durch das Erhaltenbleiben des Bewusstseins, das Fehlen von Lähmung einzelner Gehirnnerven, besonders des Facialis, die paraplegische Form, Veränderung der electrischen Erregbarkeit und Störungen an Blase und Mastdarm. Bei der meningealen Hämorrhagie treten motorische und sensible Reizungserscheinungen mehr in den Vordergrund, die Lähmungserscheinungen dagegen zurück.

Die Unterscheidung von *Poliomyelitis anterior acuta* kann besonders im späteren Verlauf Schwierigkeiten machen. So fand Clifford Allbutt in einem Falle von Lähmung des einen Beines, welche durchaus das Bild der spinalen Kinderlähmung dargeboten hatte, einen kleinen Blutherd im Lendenmark. Indessen wird das im Initialstadium gewöhnlich vorhandene Fieber, das Fehlen von Störungen der Sensibilität und der Sphincteren in Betracht zu ziehen sein.

Bei der *acuten centralen Myelitis* kommt die Entwicklung der Lähmungserscheinungen viel langsamer und unter Fieber zu Stande und gewöhnlich gehen Reizungserscheinungen und Blasenstörung dem Eintritt der Lähmung voraus.

Bei der *ischämischen Paraplegie* in Folge von Embolie der Aorta fehlt der Puls in der Schenkelarterie.

Die Unterscheidung von *peripherer traumatischer Lähmung* ist nicht immer ganz leicht, namentlich wenn durch einen kleinen Blutherd im Halsmark nur eine einzige Oberextremität gelähmt ist und wie in dem einen meiner Fälle in Folge gleichzeitigen Schlüsselbruchs mit Calluswucherung eine Quetschung des Plexus brachialis nicht auszuschliessen ist. Auch die von E. Remak in seinem Falle beobachtete gleichzeitige Pupillenverengerung durch Sympathicuslähmung kann nicht als Ausschlag gebend angesehen werden, weil dieselbe ebensowohl bei peripherer, wie bei spinaler Läsion vorhanden sein kann (s. I S. 332). Wichtiger für die Diagnose ist, wenn die Sensibilitätsstörungen bei spinalem Sitz der Läsion das ganze Gebiet der obersten Spinalnerven (in zwei meiner Fälle des 1. bis 6. oder 7.) einnimmt und sich also auch auf den Hinterkopf (*Occipitalis major*) ausdehnt.

Die *Prognose* ist durchaus ungünstig, wenn der Bluterguss nicht ganz klein ist. Auf vollständige Genesung ist auch in den relativ günstig verlaufenden Fällen nicht zu rechnen.

Die *Therapie* ist zu Anfang dieselbe wie bei der Hämatorrhachis und später die der Spinallähmungen überhaupt.

## Verletzungen des Rückenmarks.

Ebenso wie bei den Krankheiten der peripheren Nerven setzen wir auch hier die Verletzungen des Rückenmarks voran. Denn wenn hier die Verhältnisse auch keineswegs so einfach liegen wie dort, so giebt doch die quere Durchtrennung des Rückenmarks, namentlich aber

die der einen Hälfte derselben, die sogenannte Halbseitenläsion, wichtige Anhaltspunkte für die Localisationsdiagnose der spinalen Erkrankungen überhaupt. Wir besprechen daher die letztere zuerst.

## Halbseitenläsion des Rückenmarks.

Die Feststellung der nach halbseitiger Durchtrennung des Rückenmarks beobachteten Erscheinungen verdanken wir namentlich Brown-Sequard, weshalb die Affection auch als Brown-Sequard'sche Lähmung bezeichnet wird.

Die hauptsächlichlichen Folgen der Halbseitenläsion haben wir schon oben (S. 83) kurz erwähnt. Sie bestehen in motorischer Lähmung auf der verletzten und sensibler Lähmung (Anästhesie) auf der entgegengesetzten Körperhälfte.

Das vollständige Symptomenbild der Halbseitenläsion umfasst aber noch einige andere Erscheinungen:

Auf der verletzten Seite haben wir nämlich:

motorische Lähmung,  
vasomotorische Lähmung mit Temperatur-  
erhöhung,

Hyperästhesie der Haut, aber  
Aufgehobensein des Muskelgefühls;

auf der nicht verletzten Seite dagegen:

Erhaltensein der Motilität,  
Anästhesie aller Empfindungsqualitäten, aber  
Erhaltensein des Muskelgefühls.

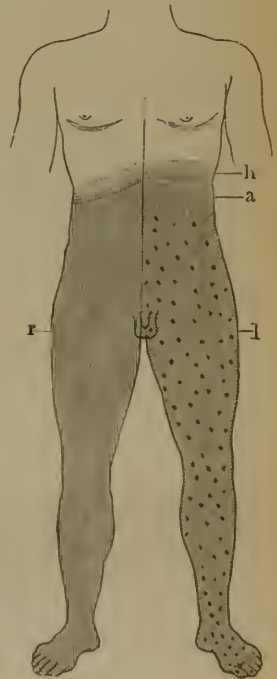
Auf Figur 55 sind diese Erscheinungen schematisch dargestellt: auf der Seite der Läsion, der linken Körperseite haben wir durch die schräge Schraffirung angedeutet motorische und vasomotorische Lähmung, und durch die Tüpfelung bezeichnet Hauthyperästhesie; auf der rechten Körperseite aber durch die senkrechte Schraffirung angedeutet Hautanästhesie. (An der oberen Grenze der Hyperästhesie findet man gewöhnlich eine anästhetische Zone a und darüber noch einmal einen schmalen hyperästhetischen Gürtel h, welcher sich auch nach der anderen Körperseite fortsetzt).

Ueber die einzelnen Erscheinungen ist noch Folgendes zu sagen: Die motorische Lähmung ist von verschiedener Ausdehnung nach der Höhenlage der Läsion. Sitzt diese unterhalb der Halsanschwellung des Rückenmarks, so haben wir nur

motorische Lähmung der gleichseitigen Unterextremität (Hemiparaplegie), sitzt sie dagegen weiter nach oben, so haben wir Lähmung der oberen und unteren Extremität (Hemiplegie). Das erstere hatte statt in einem von W. Müller in Jena beschriebenen Falle: Eine Messerklinge war in der Höhe des 4. Brustwirbels eingedrungen und hatte, wie die Autopsie auswies, das Rückenmark unterhalb des 3. Brustnervenpaares namentlich in seiner linken Hälfte quer durchtrennt. Spinale Hemiplegie dagegen beobachtete Gowers nach einem Revolverschuss in den Mund; bei der Autopsie fand er, dass die Kugel einen Knochensplitter vom Körper des 2. Halswirbels in die rechte Rückenmarkshälfte hineingetrieben hatte.

Die *Hauthyperästhesie* betrifft meist sämtliche Empfindungsqualitäten, d. h. sie zeigt sich bei Berührung, Kitzel, schmerzhafter Reizung; nur das Muskelgefühl ist nicht nur nicht gesteigert, sondern sogar herabgesetzt oder ganz aufgehoben. Dasselbe gilt von der *Anästhesie* auf der nicht verletzten Seite, nur dass hier das Muskelgefühl ausschliesslich erhalten ist.

Von diagnostisch weniger wichtigen Erscheinungen sind beobachtet: Schmerzhaftes Gürtelgefühl in der Höhe der Läsion, welches auf Reizung der sensibeln Wurzeln zurückzuführen ist; diffuse schmerzhaft empfindungen in einer oder beiden Seiten; ausserdem Störungen Seitens der Potenz, sowie der Harn- und Stuhlentleerung und selten halbseitiger Decubitus auf der anästhetischen Seite. In manchen Fällen wird Atrophie der motorisch gelähmten Extremität und dann auch Veränderung der electrischen Erregbarkeit beobachtet. Das Auftreten dieser letztgenannten Erscheinungen hängt, ebenso wie das Verhalten der Reflexe namentlich von der Dauer, ausserdem aber auch von der Höhenlage und Ausdehnung der Verletzung ab. Bei Verletzungen in der Ausdehnung des Centrum



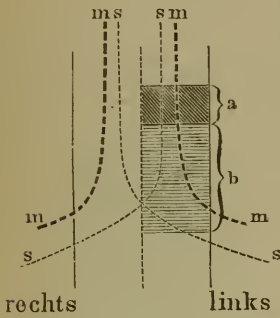
55.

Schematische Darstellung der Haupterscheinungen bei Halbseitenläsion des Dorsalmarks (links) nach Erb.

Die schräge Schrafflung links bedeutet motorische und vasomotorische Lähmung; die senkrechte Schrafflung rechts bedeutet Hautanästhesie; die Punktierung links bezeichnet die Hauthyperästhesie, a schmale anästhetische, h hyperästhetische noch schmalere Zone.

cilio-spinale (s. dieses S. 87) wird Verengung der gleichseitigen Pupille wahrgenommen. Im Uebrigen siehe die Auseinandersetzungen über Höhendignose S. 83.

Die pathogenetische Deutung der genannten Symptome ist der Hauptsache nach nicht schwer. Die nebenstehende Figur 56 stellt



56.

Schematische Darstellung des Verlaufs der bei Halbseitenläsion verletzten Bahnen im Rückenmark.

schematisch ein Stück aus dem untersten Abschnitt des Rückenmarks nahe dem Uebergang desselben in die Nervenstränge der unteren Extremitäten dar. Die centrifugalen motorischen, sowie die vasomotorischen Bahnen *mm* gehen auf der rechten Hälfte des Rückenmarks direct zur rechten, auf der linken direct zur linken Unterextremität. Die centripetalen sensibeln Fasern *s* dagegen kreuzen sich kurz nach ihrem Eintritt in das Rückenmark dergestalt, dass die sensibeln Fasern aus der rechten Unterextremität zum grössten Theil in der linken Seitenhälfte des Rückenmarks weiter verlaufen, die aus der linken Unterextremität dagegen in der rechten Seitenhälfte.

Denken wir uns nun die linke Seitenhälfte des Rückenmarks in der Ausdehnung von *a* verletzt, so wird daselbst die dick gezeichnete motorische Leitung *m* unterbrochen, daher motorische Lähmung der gleichseitigen linken Unterextremität. Die sensible Leitung von der linken Unterextremität wird dagegen längs der dünner gezeichneten Linie *s* ungehindert vor sich gehen. — Auf der rechten Seitenhälfte dagegen wird der centrifugale Willensimpuls längs der dicken Linie frei passiren, während die sensible Bahn in der dünnen Linie *s* innerhalb *a* auf der linken Seite des Rückenmarks unterbrochen ist.

Erstreckt sich dagegen in einem anderen Falle die linkseitige Läsion in der Ausdehnung von *b*, so wird die motorische Lähmung auf der gleichen Seite, die sensible aber bilateral sein, weil beide sensible Bahnen unterbrochen sind. Daraus ergibt sich also, dass eine Halbseitenläsion von grösserer Ausdehnung, neben unilateraler motorischer Paralyse, bilaterale Anästhesie hervorbringen kann.

Die Ursachen der Halbseitenläsion sind im Wesentlichen dieselben wie die der Rückenmarksverletzung überhaupt. Am durchsichtigsten liegen die Verhältnisse bei Stichverletzung; weniger klar bei Spondylitis, — bei welcher Affection ich selbst einen für wenige Tage



scharf ausgeprägten Fall von Halbseitenläsion mit Autopsie gesehen habe (s. unten), — Hämorrhagie, Tumoren und myelitischen Processen. Auch bei Hysterischen hat M. Rosenthal das Symptomenbild der Halbseitenläsion beobachtet. Zu beachten ist nach meiner Erfahrung der durch gewisse Eingriffe (s. Hysterie) dabei zuweilen auftretende Transfert, so dass die vorher anästhetische Extremität jetzt hyperästhetisch wird und umgekehrt.

Bei der Diagnose kommt namentlich in Betracht die Unterscheidung der spinalen Hemiplegie von der cerebralen. Bei dieser ist das Facialisgebiet mitgelähmt, und die sensible Lähmung findet sich, wenn sie vorhanden ist, auf derselben Seite wie die motorische und ausserdem gewöhnlich in geringer Intensität. Die hysterische Hemiplegie ist meist mit Hemianästhesie der betreffenden Körperhälfte, einschliesslich der Sinne verbunden, und andere hysterische Symptome sind nicht wohl zu übersehen.

Viel seltener kommt die Unterscheidung von halbseitiger Tabes in Frage; bei dieser ist auf der betreffenden Seite der Patellarreflex aufgehoben, die Sensibilitätsstörung ist meist eine ausgesprochene, die Coordinationsstörung schon nachweisbar; dazu sind gewöhnlich neuralgiforme Schmerzen, sowie Störungen Seitens der Augenbewegungen, der Blase und des Mastdarms vorhanden.

Bei einer halbseitigen Erkrankung der Cauda equina stellen sich die motorischen Lähmungserscheinungen von vornherein als periphere dar, nicht selten mit Entartungsreaction und beschränken sich, ebenso wie die sensibeln, meist auf das Gebiet einzelner Nervenstämme.

Prognose und Therapie sind dieselben wie bei den Rückenmarksverletzungen überhaupt. Gegen die Reflexzuckungen empfiehlt sich symptomatisch Solut. arsenical. Fowleri, am besten subcutan 2:1 Wasser, eine Grammspritze voll auf einmal einzuspritzen.

Die Rückenmarksverletzungen, welche sich nicht auf die eine Seitenhälfte beschränken, zeigen ein der betreffenden Ausdehnung entsprechendes Symptomenbild, welches natürlich von einer Regelmässigkeit wie bei der Halbseitenläsion wenig durchblicken lässt. Auch decken sich die autoptischen Befunde keineswegs immer mit den bei Lebzeiten beobachteten Symptomen. So hat man in Fällen, wo Motilität und Sensibilität in den Unterextremitäten sich fast vollständig rehabilitirt hatten, das Rückenmark bis auf den dritten

Theil seiner Dicke reducirt gefunden. Ja die Erhaltung eines dünnen Verbindungsfadens aus grauer Substanz genügt, um die Gefühlseindrücke zu leiten. Andererseits sehen wir nach Verletzungen des Rückenmarks (siehe Erschütterung) in wenigen Tagen den Tod eintreten, ohne dass die sorgfältigste Untersuchung der Leiche die Ursache davon zu entdecken vermöchte (Leyden, Fischer).

Die Verletzungen des Rückenmarks können wir im Allgemeinen in acute und chronische eintheilen. Uebersichtlicher aber besprechen wir dieselben in drei Gruppen als I. acute traumatische Verletzungen, II. Erschütterung und III. langsame Compression des Rückenmarks.

### I. Acute traumatische Verletzungen des Rückenmarks.

#### Actiologie und pathologische Anatomie.

Bei Neugeborenen kann es während der Geburt zu hochgradiger Zerrung, ja Zerreiſſung des Rückenmarks kommen, ohne dass die Wirbelsäule selbst verletzt zu sein braucht (s. unten). Bei Erwachsenen dagegen ist eine acute Verletzung des Rückenmarks fast immer mit einer Verletzung der knöchernen Hülle verbunden. Nur in Ausnahmefällen hat man ein spitzes Instrument durch eine Zwischenwirbelspalte, am ehesten noch an der oberen Hals- oder der Lendenwirbelsäule bis in das Rückenmark eindringen sehen. Ja in einer Beobachtung von Edmunds scheint das Anprallen einer Flintenkugel an die völlig unversehrte Wirbelsäule die 4½ Monate später bei der Autopsie gefundene Erweichung des Rückenmarks in der Ausdehnung von 2 Zoll hervorgebracht zu haben.

Die Verletzung der Wirbel besteht in Fractur oder Luxation derselben, denn auch die Schussverletzungen der Wirbelsäule sind nachweislich immer mit einer Wirbelfractur verbunden. Durch eine solche Wirbelverletzung kann das Rückenmark in seiner ganzen Dicke oder nur partiell gequetscht oder durchtrennt werden. Die Folge davon ist eine acute traumatische Myelitis, welche von dem locus laesionis aus sich nach oben und unten ausbreitet und in Erweichung oder Abcessbildung (s. Myelitis) ausgeht. Daneben kommt es nicht selten zu Hämorrhagien in die Rückenmarkssubstanz selbst oder in die Meningen. In günstig verlaufenen Fällen findet man schliesslich eine die Schnittenden verbindende Narbe. Von einer eigentlichen Regeneration nervöser Elemente ist nichts Sicheres erwiesen.

Nach Quetschung erscheint das Rückenmark in der Ausdehnung der Läsion wie eingeschnürt, plattgedrückt oder zusammengesunken und aus halbflüssigen zertrümmerten Gewebmassen bestehend. Nach einigen Tagen findet man die nach oben und unten von der gequetschten Stelle gelegenen Partien ebenfalls entzündlich erweicht und noch später in einen grauröthlichen Brei, von neugebildetem Bindegewebe durchzogen, verwandelt. Von hier aus kann man die secundäre Degeneration nach oben und unten verfolgen. Auch hier kann es, wenn das Leben lange genug erhalten bleibt, zu einer aus jungem Bindegewebe bestehenden, mit cystischen Bildungen durchsetzten narbenartigen Verhärtung kommen.

### Symptome.

Schwere Quetschung oder Durchtrennung des Rückenmarks hat meist sofortige motorische und sensible Lähmung der abwärts von der Läsionsstelle gelegenen Körpertheile zur Folge, sowie Blasen- und Mastdarmlähmung. Die Reflexe und die electriche Erregbarkeit sind herabgesetzt oder vollständig aufgehoben. Besonders auffällig war mir in solchen schweren Fällen traumatischer Paraplegie die schon am Tage nach der Verletzung vorhandene hochgradige Erschlaffung der Musculatur: an den Oberschenkeln hat der Quadriceps sein Relief vollständig verloren, seine Muskelmasse erscheint wie eine erweichte Masse zu beiden Seiten des Femur herabgesunken; die von den Bäuchen der Dorsalflexoren des Fusses sonst hervorgewölbte Gegend des Unterschenkels erscheint jetzt eingesunken; der darüber streichende Finger dringt sofort bis zum Ligamentum interosseum vor, als wenn gar kein Muskel mehr da wäre. Atrophie und Entartungsreaction lassen nicht lange auf sich warten. Sehr schnell bildet sich Decubitus aus — nicht nur am Gesäss, sondern an der Calx, ja an einzelnen Zehenrücken durch Druck der Bettdecke — der im Verein mit Cystitis häufig den tödtlichen Ausgang beschleunigt. Die Körpertemperatur ist besonders bei cervicalem Sitz der Verletzung anhaltend gesteigert bis 44 ° C., selten herabgesunken bis auf 30,5 ° C., wie es bei dorsalem Sitz beobachtet wurde.

Paraplegie in Folge von Verletzung des Rückenmarks *inter partum* sah ich bei einem sonst sehr wohl gebildeten Mädchen E. H. von drei Jahren. Die motorische Lähmung betraf alle Muskeln beider unteren Extremitäten, mit theilweiser Ausnahme der von den Nn. ischiadici versorgten nebst den Rückgratsstreckern, die sensible reichte bis zum Nabel. Die Blasenlähmung war keine vollständige. Die Insuffizienz des Sphincter trat vielmehr erst danu ein, wenn eine gewisse Quantität

Urin sich in der Blase gesammelt hatte. Alsdann wurde plötzlich eine grössere Menge Urin in dickem Strahl entleert. Das Kind fühlte weder das Bedürfniss, noch den Abgang des Urins.

Bei leichteren Verletzungen des Rückenmarks sind die motorischen und sensibeln Störungen, sowie die seitens der Blase und des Mastdarms weniger hochgradig und weniger ausgedehnt. Ausserdem treten hier Erscheinungen von Seiten der gereizten Wurzeln — Gürtelschmerz oder excentrische Schmerzen und Zuckungen in den gelähmten Theilen —, sowie Symptome von secundärer Myelitis in den Vordergrund. Auch hier kann sich Decubitus entwickeln und mit der Cystitis zusammen den Tod herbeiführen. Bei cervicalem Sitz wird das Leben durch Respirationsstörungen bedroht.

Die Prognose ist in allen Fällen von schwerer Rückenmarksverletzung eine lethale. Der Tod kann sofort eintreten nicht nur bei Compression des verlängerten Marks nach Fractur des 1. und 2., sondern auch des 3. und 4. Halswirbels in Folge von Lähmung der Phrenici. In Fällen, wo die Verletzung des Rückenmarks weiter abwärts statt hat, kann das Leben Wochen oder Monate lang erhalten bleiben, bis meist durch Decubitus und Cystitis der lethale Ausgang herbei geführt wird. Indessen sind einzelne Fälle mit überraschend günstigem Ausgange in Heilung mit Defect beobachtet, so folgender von mir: Ein 44jähriger Schlosser, der vor zehn Jahren eine Fractur des 1. und 2. Lendenwirbels mit spitzwinkliger Hervortreibung derselben davon getragen und neben motorischen, sensibeln und amyotrophischen Störungen an beiden unteren Extremitäten, hochgradige Hackenfussstellung an denselben zeigte, hatte trotz dieser Deformität seit Jahren grosse Märsche, ein Mal von Leipzig bis nach Zürich, ausführen können.

#### Diagnose.

Bei der Entscheidung der Frage, ob im gegebenen Falle ein Rückenmarkstrauma oder Simulation vorliegt, gehe man doch ja mit grosser Bedachtsamkeit vor. Wie nöthig diese ist, möge folgender Fall lehren. Der 38jährige Weichensteller K. war Anfang Juli 1877 von einer Rangirlokomotive in der Gegend der oberen Brust- und unteren Halswirbelsäule überfahren worden. Von der chirurgischen Klinik, wo er an leichten Kopfverletzungen und einer Contusion der Wirbelsäule, hinter welcher anfangs eine Fractur vermuthet wurde, behandelt war, wurde mir derselbe Anfang August „als einer der ein Attest extrahiren will“ zur Untersuchung überwiesen. K. gab damals eine lähmungsartige Schwäche in den Armen, besonders im linken und

Schmerzen in der oberen Hälfte der Wirbelsäule an. An dieser war der etwas hervorragende siebente Brustwirbel bei Druck empfindlich; an den Armen war objectiv gar nichts zu finden. K. wurde als Simulant mit starken faradischen Strömen eine Zeit lang maltrahirt. Ende September sah ich ihn wieder. Jetzt war eine Abmagerung der Hand und des Vorderarms linkerseits nicht zu verkennen; in den betreffenden Muskeln war die faradische Erregbarkeit herabgesetzt. Ende October war die Abmagerung links bereits sehr ausgesprochen, Januar 1878 trat dieselbe auch an der rechten Hand hervor. Auch eine regelrechte electricische Behandlung während Jahr und Tag vermochte das Fortschreiten der Lähmung und Atrophie in den Armen nicht aufzuhalten; die Hände, namentlich die linke, bekamen alsbald das Aussehen einer zum Skelet abgemagerten Greifenklaue. Später litt er häufig an Wadenkrämpfen und die Zehennägel lösten sich spontan ab. Offenbar war diese Lähmung, welche einer spinalen progressiven Muskelatrophie sehr ähnlich war, hervorgebracht durch Verletzung des Rückenmarks in Folge von Wirbelfractur. Erst kürzlich wurde ich wegen eines Gürtelschmerzes in der Höhe der drei ersten Lendenwirbel consultirt von einer 46jährigen Matrone, welche nach einem Sprung von einem Wagen vor 14 Monaten zunächst 8 Monate lang nur mässige, wenig beachtete, seitdem aber ohne Veranlassung die wüthendsten Schmerzen in der genannten Ausdehnung hat.

In einem anderen Falle war anderthalb Jahr nach Fractur des 3. und 4. Halswirbels, die ohne Extension behandelt war, ausser Sensibilitätsstörungen und leichter Parese des einen Arms, nur eine so hochgradige kyphotische Verkrümmung der oberen Hälfte der Wirbelsäule zurückgeblieben, dass das Gesicht des Kranken dauernd nach vorn hinab zum Boden sah. In zwei Fällen von Fractur eines Lendenwirbels bestand nach Jahr und Tag Schmerz und Taubsein im Gesäss; daneben in dem einen Falle eine scoliotische Verkrümmung der Lendenwirbelsäule; in einem dritten Falle von Fractur des 2. Lendenwirbels nur *Incontinentia urinae et alvi*.

Die Therapie der acuten traumatischen Rückenmarksverletzungen ist wesentlich eine symptomatische. *Decubitus* und *Cystitis* (siehe die Prophylaxe derselben bei der acuten Myelitis) lassen sich auch bei der grössten Sorgfalt auf die Dauer meist nicht verhüten.

## II. Erschütterung des Rückenmarks. *Commotio medullae spinalis.*

Unter diesem Namen fassen wir alle diejenigen traumatischen Verletzungen des Rückenmarks zusammen, welche schwere spinale Functionsstörungen hervorrufen, ohne dass es bis jetzt gelungen wäre, wesentliche anatomische Veränderungen am Rückenmark nachzuweisen. Die in vereinzeltten Fällen gefundenen capillären Blutextravasate in die Rückenmarkssubstanz dürften ebensowenig das anatomische Substrat darstellen, als die von anderen angenommene Anämie, welche sie von einer traumatischen Reflexlähmung der Gefässe herleiten (Fischer, Scholz). Wir müssen uns daher bescheiden, moleculäre Veränderungen in den Nervelementen zu vermuthen. Wir wissen nicht, wie es kommt, dass durch den heftigen Schlag eines Hammers auf einen Magnet die magnetische Kraft desselben gebrochen, herabgesetzt oder aufgehoben wird; wir wissen aber sehr wohl, dass dem so ist und dass das Eisen seine magnetische Kraft wirklich verloren hat (John Eric Erichsen). Die von amerikanischen Aerzten (Page, Putnam) neuerdings gemachte Einschränkung, nur solche Fälle als organische Rückenmarksererschütterung gelten zu lassen, in welchen gleichzeitig eine Wirbelverletzung nachgewiesen werden kann, entspricht meiner Erfahrung durchaus nicht. Ich erinnere auch an den oben S. 118 mitgetheilten Fall von localisirter Rückenmarkserweichung, in welchem eine Verletzung der Theca vertebralis nicht aufgefunden werden konnte.

### Aetiologie.

Am häufigsten entsteht Rückenmarksererschütterung durch directe Verletzung des Rückens: Stoss, Schlag, Fall auf denselben, oder indirecten Stoss, Fall aus einer grossen Höhe auf die Füsse, auf den Steiss, seltener auf die Oberextremitäten. Von besonderem Interesse sind die bei Eisenbahnunglücksfällen hervorgebrachten Rückenmarksererschütterungen (*Railway-spine*). Dabei theilt sich die Stossbewegung des Wagens dem Körper mit und schleudert diesen nach der betreffenden Richtung.

### Symptome.

Die nach Rückenmarksererschütterungen beobachteten Erscheinungen bestehen im Wesentlichen in Motilitätsstörungen an den Extremitäten — Schwäche, Paresc oder Paralyse und Sensibilitätsstörungen — Parästhesien, Schmerzen längs des Rückgrats mit Druckempfindlichkeit einzelner oder aller Wirbel, Anästhesie, seltener Hyperästhesie der Haut und Blasen-

schwäche. Neben diesen offenbar spinalen Erscheinungen finden wir aber in sehr vielen Fällen andere, welche wir mit Bestimmtheit als cerebrale Störungen ansprechen müssen. Es hat alsdann, was leicht verständlich, neben der Erschütterung des Rückenmarks gleichzeitig eine solche des Gehirns stattgefunden. Einen Ueberblick über die mannigfachen Störungen und ihren Verlauf erhalten wir, wenn wir die verschiedenen Fälle in folgende Gruppen sondern:

- 1) Die Symptome treten sofort nach der Verletzung ein und führen
  - a) schnell zum Tode,
  - b) schnell zur Heilung,
  - c) langsam zur Heilung.

- 2) Die Symptome treten erst Tage oder Wochen nach der Verletzung ein und führen

- a) langsam zur Heilung,
- b) zu chronischem Siechthum.

- 1) a. Schwere Form des Shock. Unmittelbar nach der Verletzung tritt allgemeine Prostration mit Lähmung und Anästhesie der kühlen Extremitäten und unfreiwilligen Entleerungen, neben Trübung des Sensorium bis zur Bewusstlosigkeit ein; ausserdem kleiner, aussetzender Puls und Respirationsbeschwerden; der Tod erfolgt durch Lähmung der Respiration nach einigen Stunden oder Tagen.

- 1) b. Leichte Form des Shock. Unmittelbar nach der Verletzung beobachtet man dieselben Störungen der Motilität und Sensibilität, aber von geringer Intensität und es zeigt sich merkliche Besserung schon nach einigen Tagen. Alsdann ist der Kranke wieder im Stande zu stehen und zu gehen, wenn auch unsicher und zitternd. Nicht selten waren jene Erscheinungen von vagem Schmerz im Rücken und in den Extremitäten, sowie von Steigerung der Reflexe und der electricischen Erregbarkeit begleitet. Nach einigen Wochen gehen alle diese Erscheinungen allmählich zurück und es tritt Genesung ein.

- 1) c. In noch anderen Fällen hat der Kranke unmittelbar nach der Verletzung dieselben Erscheinungen wie bei 1 b oder sogar nur das Gefühl allgemeiner Körpererschütterung und Schwäche, welche in einigen Stunden oder selbst Minuten vorübergeht und nur ein allgemeines Unbehagen zurücklässt. Dieses Uebelbefinden aber ändert sich nicht zum Guten, sondern steigert sich immermehr, so dass der Kranke zu seinen Berufsgeschäften immer unfähiger wird. Dieser Zustand von halber oder selbst vollständiger Berufsuntüchtigkeit kann Monate lang oder selbst Jahr und Tag anhalten, ehe entschiedene Besserung und schliesslich Genesung eintritt.

2) Eine besonders ausführliche Besprechung verdienen die Fälle der zweiten Gruppe, in welcher ausgesprochene Krankheitssymptome sich erst Tage oder Wochen nach der Verletzung zeigen. Selbst wenn alsdann objectiv nachweisbare Symptome vorliegen, wie motorische Lähmungen oder dergleichen, kann der Causalnexus mit der stattgehabten Verletzung in Anbetracht der zwischen Ursache und Wirkung liegenden Zeit normalen Befindens immerhin zweifelhaft sein. Noch mehr muss dies aber der Fall sein und geradezu Verdacht auf Simulation erregen, wenn die Beschwerden, über welche der Verletzte klagt, lediglich subjectiver Natur sind, wie Schmerzen, Parästhesien und die ganze Reihe von cerebralen Symptomen, welche gerade diese zweite Gruppe besonders characterisiren, während die bei der ersten Gruppe besprochenen spinalen Störungen der Motilität und Sensibilität meist viel weniger deutlich ausgesprochen sind oder hinter jenen ganz zurücktreten. Das erste Stadium dieser Fälle ist gewöhnlich folgendes: Eine Person ist bei einem Eisenbahnunglück von ihrem Sitz gegen die entgegengesetzte Wand des Coupé oder vom Wagen heruntergeschleudert. Ausser Schreck, Körpererschütterung und einigen Contusionen fühlt sich dieselbe vollständig unversehrt und fähig, die Reise sogleich fortzusetzen. Ich habe verunglückte Locomotivführer, Bremser u. s. w. später an schweren Nervenleiden behandelt, die sofort nach dem Unfalle ein oder mehrere Male eine grössere Strecke gefahren waren und dabei ihren vollen Dienst gethan hatten. Einige Tage danach aber, selten erst nach Wochen, bricht ein Zustand grosser körperlicher Schwäche, welche meist von Schmerzen und Parästhesien im Rücken und in den Extremitäten begleitet ist, über sie herein. Sie werden dienstunfähig, bekommen schnell ein erdfahles, verändertes Aussehen und fühlen sich im höchsten Grade abgeschlagen und unglücklich, weil der leiseste Versuch sich zu beschäftigen, ja sich zu zerstreuen oder zu unterhalten, mit einer starken Verschlimmerung ihres Befindens sich straft. Das Individuum ist nicht selten wie vertauscht: früher lebenslustig, ja ausgelassen fröhlich, jetzt aufs Aeusserste deprimirt und hoffnungslos, leicht in Thränen ausbrechend; früher unbeeinflusst durch den Lärm der Maschinen, des Bahnhofs und Verkehrs, jetzt bei dem leisesten Geräusch zusammenschreckend und durch helles Licht auf das unangenehmste berührt. Zu dieser Hyperästhesie der Sinnesorgane gesellen sich Kopfschmerz, Schwindel, Ohrensausen, Herabsetzung der Fassungsgabe und des Gedächtnisses. Der Geschlechtstrieb ist meist erloschen, die Har- und Stuhlentleerung erschwert.



Dieser Fülle von subjectiven Beschwerden gegenüber ist der objective Befund meist ein sehr spärlicher oder völlig negativer. Die lähmungsartige Schwäche, über welche die Person klagt, findet meist keine Bestätigung in einer Herabsetzung der electricen Erregbarkeit, die Parästhesien keine in einer nachweisbaren Analgesie; die Druckempfindlichkeit einzelner Wirbel oder des ganzen Rückgrats beweist ebenfalls nichts. Die grösste Schwierigkeit aber, über den wirklichen Zustand in's Klare zu kommen, bereitet dem Arzte die auch bei wirklich Kranken ganz gewöhnlich anzutreffende Sucht zu übertreiben. So kann meist nur eine längere Beobachtung und wiederholte Untersuchung der betreffenden Personen zu einer richtigen Beurtheilung führen.

Wir haben schon in Band I, S. 235, die Simulation von Lähmungen und die Mittel, sie nachzuweisen, besprochen. Ungleich schwieriger ist es, über die Realität der rein subjectiven Klagen solcher Individuen in's Klare zu kommen. Hat doch ein namhafter englischer Chirurg den Monographen der Rückenmarkserschütterung, John Eric Erichsen, in folgender Weise verspottet. Er sagte: „Will Jemand binnen Kurzem sich ein sorgenfreies Leben als Rentier verschaffen, so kaufe er sich das Buch von Erichsen ‚On concussion of the spine‘ und studire sich eines der darin gezeichneten Symptombilder ein. Alsdann fahre er so lange und so oft auf der Eisenbahn, bis er das Glück hat, zu verunglücken, d. h. in einem verunglückten Zuge sich zu befinden. Bei einiger Schlantheit kann ihm alsdann eine anständige Jahresrente als Entschädigung für simulirte Beschädigung seines Nervensystems nicht entgehen“.

Gewiss ist für den Arzt in der Beurtheilung von Fällen ohne objectiven Befund die äusserste Vorsicht geboten. Andererseits aber darf er nicht vergessen, dass die Erscheinungen nach stattgehabter Verletzung nicht sofort einzutreten brauchen und dass dieselben durchaus subjectiver Natur sein können. Sonst wird er so manchem wirklich zu Schaden Gekommenen schweres Unrecht zufügen. Namentlich ist die genaue Beobachtung von solchen Fällen, wo die Entschädigungsfrage nicht in's Spiel kommt, geeignet, die Erfahrung des Arztes auf diesem schwierigen Gebiete zu fördern.

Der Ausgang der Fälle von der zweiten Gruppe ist entweder langsame Besserung oder Heilung, oft aber chronisches Siechthum. Letzteres tritt namentlich ein, wenn Symptome von Meningitis cerebri oder spinalis chronica oder von Myelitis chronica (s. diese) sich zeigen.

## Prognose.

In Bezug auf die Vorhersage sei man vorsichtig, insofern selbst nach Jahren plötzliche Verschlimmerung des Zustandes eintreten kann. Bei einem 57jährigen Arbeiter sah ich vier Jahre nach Quetschung der Lendengegend durch einen 12 Centner schweren Metallblock, obgleich derselbe seit 3½ Jahren wieder völlig arbeitsfähig gewesen war, alle früheren schweren Erscheinungen wiederkehren und ihn arbeitsunfähig machen.

## Diagnose.

Die Fälle mit plötzlichem Auftreten schwerer spinaler Symptome unmittelbar nach der Verletzung können verwechselt werden mit Contusion oder Quetschung des Rückenmarks, sowie mit Hämatomyelie oder Hämatorrhachis; die übrigen, in welchen die Symptome allmählich auftreten, mit langsam sich entwickelnder Myelitis oder Myelomeningitis (s. über die Differentialdiagnose die betreffenden Abschnitte). Jedenfalls sei man mit der Diagnose der Rückenmarkserschütterung überhaupt vorsichtig und stelle dieselbe niemals, ohne den Kranken wiederholt untersucht und längere Zeit beobachtet zu haben. Auch solche Symptome, welche anscheinend objective Anhaltspunkte für die Annahme einer Rückenmarkserschütterung darzubieten scheinen, soll man nicht ohne sorgfältige Berücksichtigung anderer etwa vorhandener Ursachen vorschnell als Folgen der Erschütterung hinstellen. Auffällige Frequenz des Pulses bis 120 erklärte sich bei einem meiner Kranken durch heimliches Kauen von Taback. Ueber die Simulation von Zittern siehe dieses. Nicht selten kann die genaue Untersuchung eines einzelnen Symptoms über die Glaubwürdigkeit des Exploranden überhaupt Aufschluss geben: so der Nachweis, dass die angegebene Taubheit eines Ohrs in der That nicht besteht.

## Therapie.

Das Stadium des Shock ist mit Reizmitteln, das der Exaltation mit beruhigenden, kühlenden Mitteln zu behandeln. Man vermeide im Allgemeinen zu starke Ableitungen im Beginn; später bewähren sich solche mit grossen spanischen Fliegen oder mit Fontanellen längs des Rückgrats oft vortrefflich. Auch die Electricität entfaltet erst im reizlosen Stadium ihre Heilwirkung: Anode stabil auf die Wirbelsäule; später allgemeine Faradisation; beides mit schwachen Strömen. Für die späteren Stadien der entzündlichen Prozesse empfiehlt E r i c h s e n

Sublimat mit China. Scholz rühmt die starken kohlen säurehaltigen Quellen von Cudowa. Von grosser Wichtigkeit ist, dass das in Band I, S. 22 angegebene Regimen mit grosser Sorgfalt eingehalten wird. Körperliche und geistige Anstrengung, Fahren namentlich auf holprigen Wegen sind zu vermeiden. Auch während der Reconvalescenz ist die grösste Vorsicht geboten, da Verschlimmerungen und Rückfälle sehr leicht eintreten.

### III. Langsame Compression des Rückenmarks.

## Drucklähmungen des Rückenmarks. Compressionsmyelitis.

### Aetiologie und pathologische Anatomie.

Die Processe, welche Compression des Rückenmarks hervorrufen, können ihren Ausgang nehmen vom Rückenmark selbst oder von den übrigen in der Theca vertebralis eingeschlossenen Theilen, oder von dem Wirbelknochen selbst oder schliesslich von ausserhalb der Theca gelegenen Bildungen, indem diese in den Wirbelkanal hineindringen.

Von den innerhalb des Rückenmarks selbst sich entwickelnden pathologischen Veränderungen ist abgesehen von den Tumoren (siehe diese) namentlich die cystische Erweiterung des Centralkanal's Syringomyelie, s. diese) zu nennen.

Viel häufiger als die intramedullären Neubildungen verursachen die von den Häuten ausgehenden Tumoren (s. diese) Compression des Rückenmarks, ebenso die Pachymeningitis cervicæ hypertrophica. Dasselbe gilt von allen Wucherungen, welche von der zwischen Dura und Wirbelknochen gelegenen Bindegewebsfettschicht ihren Ausgang nehmen.

Von hervorragender Wichtigkeit sind die Erkrankungen der Wirbel und unter ihnen besonders die überaus häufige Tuberculose und das ungleich seltenere Carcinom. Als Raritäten müssen immer noch gelten einige Fälle von Rückenmarkcompression durch Hyperostosen oder Exostosen an einzelnen Wirbeln, die meist syphilitischer Natur waren. Compression des Rückenmarks durch ein auf die Wirbel übergreifendes Enchondrom des Köpfchens der 7. und 8. Rippe sah Kahler. Diese anatomische Diagnose fand bei Lebzeiten des 57jährigen

Kranken ihren Ausdruck in Anästhesie der Haut der entsprechenden Intercostalräume, Mischung von Paraparese und spinaler Hemiplegie, Anästhesie vom Rippenbogen abwärts, Decubitus und Blasenlähmung. Schliesslich können von aussen her durch die Intervertebrallöcher oder nach Zerstörung der Knochensubstanz Neubildungen in den Rückgratskanal gerathen und das Rückenmark comprimiren: so Aneurysmen der Bauchorta und Tumoren im Retroperitonealraum. So sah ich die von einer krebsig entarteten Niere ausgehenden Wucherungen durch die Intervertebrallöcher eindringen, das Rückenmark comprimiren und Paraplegie hervorbringen. Compression der Cauda equina macht ausschliesslich Wurzelsymptome. In einem Falle von Aneurysma der Bauchorta in der Höhe der mittleren Lendenwirbel, welches schliesslich mit einer convexen Fläche von der Grösse eines Handtellers die Weichtheile linkerseits hervordrängte, waren excessive Schmerzen in den Wirbel- und Beckenknochen, sowie in beiden Unterextremitäten lange Zeit die einzigen Erscheinungen, bis sich in weiterem Verlaufe Paraplegie und Muskelatrophie, zunächst im Cruralisgebiet (Quadriceps) hinzugesellte.

Die Wirbeltuberculose (Wirbelcaries, Spondylitis) befällt in erster Linie die spongiöse Substanz mehrerer benachbarter Wirbelkörper, erst später die Fortsätze und Gelenktheile. Dort entwickeln sich anfangs blassrothe, später gelbliche Herde von runder Gestalt, innerhalb welcher das Knochengewebe in tuberculöses Granulationsgewebe verwandelt ist. Indem sich diese erweichten Herde weiter ausdehnen und confluiren, wird der Wirbelkörper allmählich theilweise oder vollständig zerstört und sinkt zusammen. Diese Dislocation findet äusserlich am Rückgrat ihren Ausdruck in der Entstehung eines Buckels (Pott'scher Buckel, spitzwinklige Kyphose), innerhalb des Wirbelkanals aber in einer localen Verengung desselben. Indessen ist hervorzuheben, dass hochgradige Kyphose bestehen kann ohne Compression des Rückenmarks. Die Dislocation der Wirbel allein würde demnach in vielen Fällen nicht ausreichen, um die Symptome von Drucklähmung zu erklären, wenn nicht noch andere Vorgänge hinzukämen: An der hinteren Fläche des erkrankten Wirbelkörpers bildet sich ein Abscess, welcher die Dura gegen das Rückenmark vordrängt, oder aber die im Periduralraume oder im Duragewebe selbst secundär entwickelten fungösen Granulationen und käsigen Einlagerungen (*Pachymeningitis externa caseosa*) erreichen einen solchen Umfang, dass sie das Rückenmark comprimiren müssen, nicht selten in Gestalt einer pilzförmigen Wucherung (Michaud) in der Richtung von vorn nach hinten.

Aber auch die beiden genannten Momente zusammen würden allein zum Verständniß mancher Fälle nicht ausreichen, wenn nicht — und zwar nicht gar zu selten — ein drittes hinzuträte, eine Entzündung der Rückenmarkssubstanz selbst (Compressionsmyelitis).

Dass eine solche bei vorhandener Drucklähmung fehlen kann, ist durch glaubhafte Autoren in einer Reihe von Fällen zur Genüge erwiesen. In diesen Fällen findet man dann alle Zeichen der stattgehabten Compression: das Rückenmark erscheint an der Knickungsstelle der Wirbelsäule entschieden zusammengedrückt, aber von entzündlichen Veränderungen der Rückenmarkssubstanz ist nichts nachzuweisen. Die Nervenfasern sind der grossen Mehrzahl nach vorhanden, nur einzelne zerstreut gelegene geschwunden. Dieser von Faser zu Faser fortschreitenden Erkrankung im Rückenmark entspricht die successive Degeneration von Muskelfasern an der Peripherie (Kahler). Die von dieser Stelle ausgehende auf- und absteigende secundäre Degeneration bestätigt im Uebrigen den daselbst stattgehabten Druck.

In vielen anderen Fällen dagegen ist ein myelitischer Process in ätiologischem Zusammenhange mit der stattgehabten Compression nicht zu verkennen. Der Vorgang dabei ist folgender:

In Folge des Druckes entsteht Beeinträchtigung der Circulation, Ischämie in der gedrückten Partie; hält der Druck an, so kommt es zur ischämischen Nekrose und Erweichung, zuweilen auch zu kleinen Blutergüssen in die erweichte Substanz. Die mikroskopische Untersuchung ergibt dann das Bild einer umschriebenen transversalen Myelitis und daneben auf- und absteigende secundäre Degeneration. Bei den Versuchen von Kahler an Hunden, bei denen er die Compression durch erwärmtes Wachs, welches er in den Wirbelkanal hineingoss, hervorbrachte, hatte ein bedeutendes Aufquellen der Axencylinder schon sechs Stunden nach Eintritt der Compression, nach zwei Tagen aber Zerfall derselben, oft mit Vacuolenbildung statt; ohne entzündliche Veränderungen bilden sich Herderkrankungen in den Hinter- und Seitensträngen aus; in ganz spätem Stadium herdweise auftretende Sclerose mit Verdickung des interstitiellen Gewebes und der Gefässwände. Bei den Autopsien von Menschen fand man die Consistenz des Rückenmarks an der Compressionsstelle meist vermindert, das Aussehen desselben grau durchscheinend, gallertig. In alten hochgradigen Fällen kann das Rückenmark an der Compressionsstelle bis auf die Stärke eines Rabenkiels verschmälert und die hier zusammenstossende obere und untere Partie spindelförmig zugespitzt sein.

Beim Wirbelkrebs, der kaum je primär auftreten dürfte, gestalten sich die Verhältnisse anders. In Folge der durch den carcinomatösen Process gleichzeitig in mehreren Wirbelknochen herabgesetzten Consistenz sinken diese unter dem Gewicht des Körpers zusammen. Dabei kommt es aber anfangs meist nicht zu einer auffälligen Deviation der Wirbelsäule, wohl aber zu einer Compression der Wurzeln in den Intervertebrallöchern. Erst später wuchern die Krebsmassen auch in den Wirbelkanal hinein und comprimiren das Rückenmark.

### Symptome.

Die wesentlichen Symptome der Rückenmarkcompression bestehen, gleichgültig welcher Art die comprimirende Ursache ist, in einer Leitungsunterbrechung an der comprimirten Stelle. Hier berücksichtigen wir zunächst ausschliesslich die bei Spondylitis beobachteten Erscheinungen. In manchen Fällen von Wirbelcaries kommt es gar nicht zu Erscheinungen von Seiten des Rückenmarks; in anderen gesellen sich solche früher oder später zu der Wirbelerkrankung hinzu; in einer dritten Reihe von Fällen ist die letztere so versteckt, dass man erst durch das Auftreten von Rückenmarkssymptomen darauf aufmerksam wird. Ja ich habe Fälle gesehen, in welchen auch die besten Untersucher selbst nach längerem Bestehen der spinalen Lähmung das später offenbar werdende Wirbelleiden seiner Zeit nicht constatiren konnten. Den eigentlichen Erscheinungen der Rückenmarkcompression gehen gewöhnlich und zuweilen lange Zeit andere Symptome voraus, welche theils durch die Wirbelerkrankung selbst, theils durch die Reizung der Nervenwurzeln hervorgebracht werden. Man hat daher wohl jene als die wesentlichen Symptome (Sympt. intrinsèques, Charcot) und diese als die unwesentlichen (Sympt. extrinsèques) unterschieden. Indessen ist es für den Arzt durchaus nicht unwesentlich, die letzteren als die warnenden Vorboten der drohenden Rückenmarkcompression wohl zu kennen und nicht zu übersehen. Es sind folgende: Nachdem als Zeichen der Wirbelerkrankung locale Schmerzempfindung, namentlich bei Bewegung und Druck, sowie Steifigkeit der Wirbelsäule mit oder ohne hervortretende Deformität längere Zeit vorausgegangen, beginnen die Kranken über heftige Schmerzen zu klagen, welche je nach dem Sitz der Läsion in der Richtung eines oder mehrerer Intercostalnerven oder der oberen oder unteren Extremitäten ausstrahlen. Diese Schmerzen sind bald dumpf brennend, bald neuralgiform.

Daneben treten Parästhesien, Gefühl von Kriebeln und Eingeschlafensein besonders in den Extremitäten, selten ausgesprochene

objectiv nachweisbare Anästhesien ein. Diese sensiblen Reizungserscheinungen sind, wie gesagt, auf eine in Folge der Compression entstandene Reizung der Nervenwurzeln zurückzuführen. Motorische Reizungserscheinungen — Zuckungen, localisirte Krämpfe — sind in diesem Stadium nur ausserordentlich selten beobachtet. Motorische Lähmung hingegen ist meist (Ausnahmen siehe unten) das Signal, dass das Rückenmark selbst von der Compression betroffen ist. In vielen Fällen treten diese Motilitätsstörungen langsam, ja schleichend ein. Die Kranken klagen über ein Gefühl von Schwäche und Schwebeweglichkeit gewöhnlich zunächst in einem, seltener gleichzeitig in beiden Beinen. Hieraus entwickelt sich langsamer oder schneller die ausgesprochene Lähmung. In anderen Fällen tritt eines Tages plötzlich Paraparese oder Paraplegie ein. So sah ich in jenem Falle von Nierenkrebs (s. oben) unmittelbar nach einer schweren Stuhlentleerung dauernde Paraplegie eintreten, so dass der Kranke vom Nachtstuhl nicht wieder in das Bett gehen konnte; ein ander Mal aber einen Knaben mit einem Congestionsabscess über dem Poupert'schen Band bei der Untersuchung mit Druck auf die Schultern unter den Händen des Chirurgen vorübergehend paraplegisch zusammenbrechen. Am häufigsten betrifft, entsprechend dem habituellen Sitz der Wirbelcaries in der Brust- oder Lendenwirbelsäule, die Lähmung die unteren Extremitäten, seltener bei cervicaler Läsion eine oder beide obere, oder alle vier Extremitäten.

Die Lähmung ist und bleibt in vielen Fällen eine schlaffe. Indessen begegnet man in späteren Stadien häufig — und das ist charakteristisch für die Compressionslähmung — einer gewissen Steifigkeit auch bei passiven Bewegungen der Extremitäten, ja es ist nicht selten das ausgesprochene Bild der spastisch-spinalen Paralyse nicht zu verkennen. Sogar Contractur der Adductoren und Pes equinus habe ich beobachtet. Dieser evidenten Muskelrigidität entspricht alsdann ganz constant eine deutliche Steigerung der Sehnenreflexe an den unteren Extremitäten. Die spastischen Erscheinungen sind in einem gewissen Stadium der Compression mit Bestimmtheit zu erwarten, wenn jene das Hals- oder Brustmark betrifft (s. oben S. 85). Ist der Lendenabschnitt der Wirbelsäule Sitz der Läsion, so können die Sehnenreflexe ganz aufgehoben sein. In ähnlicher Weise verhalten sich dieselben an den Oberextremitäten bei cervicalem Sitz der Läsion: Steigerung, wenn sie die oberen, Aufgehobensein, wenn sie die mittleren Halswirbel betrifft. In dem letzteren Falle, ebenso wie bei Läsion der Lendenwirbelsäule ist der Reflexbogen selbst zerstört.

Weniger characteristisch ist das Verhalten der Hautreflexe. Sie sind bald normal, bald herabgesetzt, seltener gesteigert. Sensibilitätsstörungen in Gestalt von deutlicher Anästhesie treten auch im eigentlichen Stadium der Compressionslähmung kaum je erheblich hervor. Meistens bleibt es bei rein subjectiven Störungen. Indessen giebt es Fälle, in welchen man wenigstens in einem gewissen Stadium Herabsetzung des Gefühls nach den verschiedenen Qualitäten nachweisen kann, allerdings auch dann meist auf bestimmte Zonen beschränkt.

Dieses Zurücktreten der Störungen der Sensibilität gegenüber denen der Motilität erklärt sich sehr wohl daraus, dass die Compression zunächst die an den Wirbelkörpern gelegenen, also die vorderen Partien des Rückenmarksquerschnitts trifft.

Trophische Störungen an den Hautgebilden — Trockenheit und Sprödigkeit der Haut, Rissigkeit der Nägel, Herpes zoster im Verlauf der Nerven, zuletzt Decubitus — werden in manchen Fällen, gleichgültig in welchen Theilen des Rückenmarks die Compression statt hat, beobachtet; Atrophie der Muskeln dagegen wohl ausschliesslich bei Spondylitis cervicalis. Hier treten gewöhnlich an der Muskulatur der Hand ganz ähnliche Defecte ein wie bei der progressiven Muskelatrophie und zwar ungleich rapider als bei dieser, insofern schon wenige Wochen nach Beginn der Erscheinungen eine hochgradige Atrophie bestehen kann. Letztere scheint vielfach der Lähmung voraus zugehen und stimmt in Bezug auf das Verhalten gegen den electrischen Strom vollständig mit dem bei spinaler progressiver Muskelatrophie überein: normale, höchstens etwas herabgesetzte Erregbarkeit, hier und da partielle oder Andeutung von completer Entartungsreaction (Kahler). In älteren Fällen kann Contracturbildung oder Deformität der Hand auftreten. Bei einer 48jährigen Frau mit seit zehn Jahren stark hervorgetretener Kyphoskoliose (Convexität nach rechts) in der Gegend der unteren Hals- und oberen Brustwirbel hatte sich eine fast vollständige Greifenklau der rechten Hand mit hochgradiger Atrophie der Interossei und des Daumenballens ausgebildet. In einem in Bezug auf die Wirbelerkrankung sehr lange dunkel gebliebenen Falle von Caries des letzten Hals- und der oberen Brustwirbel bei einem 16jährigen Fräulein betraf die Lähmung und Atrophie ausschliesslich die Schultermuskeln. In anderen Fällen von cervicaler Spondylitis sah ich die Muskelatrophie fehlen, wie z. B. in einer sogleich ausführlich mitzutheilenden Beobachtung. Wir haben demnach hier zwei Gruppen von cervicaler Paraplegie, die eine mit, die andere ohne Muskelatrophie. Bei der letzteren hat die Läsion ihren Sitz in



der oberen Partie der Halswirbelsäule, bei der ersteren in der mittleren oder unteren, entsprechend der Halsanschwellung des Rückenmarks, welche die trophischen Nervenkerne für die Wurzeln des Plexus cervico-brachialis enthält. Diese amyotrophische Form, deren initiale Hauptsymptome Schmerzen und Muskelatrophie ohne Lähmung in einer oder beiden oberen Extremitäten darstellen, dürfte auf eine Pachymeningitis externa an der Vorderfläche des Rückenmarks zurückzuführen sein (Kahler), durch welche das Halsmark in mässigem Grade und von vorn her zusammengedrückt wird. Daneben beobachten wir auch bei cervicalem Sitz der Wirbelläsion dieselbe von vornherein schwere Erkrankung des Rückenmarks mit rasch sich entwickelnder motorischer und sensibler Lähmung der Extremitäten und des Rumpfes, Sphincterenparalyse und Decubitus, wie sie bei dorsalem oder lumbodorsalem Sitz besonders häufig ist. Hier dürfte neben Pachymeningitis oder Abscess eine Verengung des Wirbelkanals in Folge von Dislocation der Wirbel und dadurch verursachte starke Compression des Halsmarks zu Grunde liegen. Schliesslich kommen die Fälle in Betracht, wo die Lähmung ausschliesslich auf Compression der Nervenwurzeln innerhalb des Wirbelkanals zurückzuführen ist. Sie characterisiren sich durch meist auf den einen Arm beschränkte atrophische Lähmung einzelner Muskeln, nicht selten entsprechend dem Erb'schen Typus und mit ausgebildeter Entartungsreaction. Sensible Störungen können fehlen, weil die sensibeln Wurzeln im Wirbelkanal von den motorischen noch getrennt verlaufen, oder aber es bestehen im Anfang wenigstens sehr heftige neuralgiforme Schmerzen. Für eine Compression des Cervicalmarks selbst sprechen endlich Pupillenphänomene und Verlangsamung oder Beschleunigung des Pulses. Die Erscheinungen einer ausgesprochenen Halbseitenläsion sah ich in folgendem Falle von Spondylitis cervicalis. Bei einem 24jährigen tuberculösen Tischler A. L., der seit einem halben Jahre an Steifigkeit und Schmerzhaftigkeit der Halswirbelsäule litt, war am 19. October 1879 ein stark vorgebuchteter rechtsseitiger Retropharyngealabscess geöffnet worden. Seit dem 7. November zunehmende Lähmung des rechten Arms und Beins mit Herabsetzung der faradomusculären Erregbarkeit und mit Hyperästhesie der Haut auf der rechten und Anästhesie auf der linken Körperhälfte vom Hals abwärts. Rechte Pupille kleiner als linke; Blasenlähmung. Am 18. November auch Parese des linken Arms. Fehlen der Reflexe an allen vier Extremitäten. Starke Schwellung des Halses auf der rechten Seite zum Theil durch Drüsenpackete. Am 19. November ausgesprochene Zwerchfellslähmung; es contrahiren sich bei der Inspiration fast nur noch die Scaleni. Tod. Am 20. November Section,

24 Stunden p. m. Der Rand des Foramen magnum, der Zahn des Epistropheus, der Bogen des Atlas und der Epistropheus selbst sind, sämmtlich ausschliesslich oder vorzugsweise auf der rechten Seite, arrodirt und rauh anzufühlen. Die Dura ist am Foramen magnum durch neugebildetes, schwieliges Gewebe fest angewachsen und um das Dreifache verdickt; auf ihrer dem Rückenmark zugewendeten Fläche dagegen glatt und unverändert. Das Rückenmark ist im oberen Halstheile gelblich erweicht mit röthlichen Einsprengungen und quillt überall bis in den Lendentheil herab auf der Schnittfläche pilzförmig hervor; erst hier wird die Figur der grauen Substanz deutlicher. Nirgends Meningitis. Nach oben setzt sich die Erweichung bis in die Brücke hinein fort. Lungentuberkulose.

Die Compression des Rückenmarks war hier offenbar durch den rechts neben der Dura gelegenen Abscess bewirkt.

An den unteren Extremitäten wird Atrophie neben der Lähmung nur sehr selten gesehen: ist die Atrophie ausgesprochen, so hat man den Sitz der Compression im Lendenmark oder in der Cauda equina zu suchen. Die Lähmung hat in dem letzteren Falle durchaus den Character einer peripheren mit Veränderung der electricischen Erregbarkeit bis zur Entartungsreaction. Ausserdem sind Blase und Mastdarm in ihrer Function gestört, aber auch bei höher gelegenem Sitz, wenn die Compression eine hochgradige ist: anfangs Dysurie, später Incontinentia urinae, seltener mit Incontinentia alvi, meist Stuhlverstopfung.

Wer eine grössere Zahl von Compressionsfällen beobachtet und dieselben Kranken Jahre hindurch wiederholt gesehen hat, dem kann es nicht entgehen, dass bei nicht wenigen eine grosse Labilität der Erscheinungen besteht. Ganz abgesehen von dem häufigen Wechsel der Schmerzen und Parästhesien variiren auch die motorischen Störungen nach Grad und Ausdehnung sowohl an den Extremitäten wie an der Blase. Ein Kranker, der vor kurzem noch das typische Bild der spastischen Spinalparalyse darbot, zeigt jetzt eine durchaus schlaffe Lähmung. Immerhin verdienen die spastischen Erscheinungen, namentlich die Steigerung der Sehnenreflexe alle Beachtung, insofern diese in manchen Fällen das erste Zeichen für die beginnende Compression des Hals- und Brustmarks darstellen dürfte. Bleibt die Compression eine relativ geringe, so kann es bei Andeutungen von sensibeln Reizerscheinungen und Lähmungen verbleiben. Nimmt die Compression aber zu, so bildet sich immer mehr das Bild der transversalen Leitungsunterbrechung des Rückenmarks aus. Bald langsamer, bald schneller kommt es zur vollständigen Paraplegie, nachweisbarer Herabsetzung der Sensibilität und Blasenlähmung. Die letztere führt leicht zu

secundären Veränderungen im Harnapparat, Cystitis und Pyelo-Nephritis, dazu gesellt sich häufig Decubitus mit septischem Fieber, und so kommt es zum tödtlichen Ausgang. In anderen Fällen führt das Hervortreten des tuberculösen Grundleidens in einem anderen Organe durch Lungen- oder Hirnhauttuberculose, seltener durch allgemeine Miliartuberculose zum Tode. Im Gegensatz hierzu sieht man zuweilen Paraplegien von mehrmonatlichem ja mehrjährigem Bestehen zurückgehen und dauernd verschwinden. Selbst in Fällen, wo man bei der Autopsie das Rückenmark bis auf den dritten Theil seiner Dicke comprimirt fand, war die Gehfähigkeit wiedergekehrt und hatte sich bis kurz vor dem Tode erhalten.

### Diagnose.

Die Diagnose der langsamen Compression des Rückenmarks ist meist nicht schwer zu stellen; dieselbe characterisirt sich durch sensible Reizungserscheinungen im Beginn, schneller oder langsamer eintretende Paraplegie mit gesteigerten Sehnenreflexen und Muskelrigidität bei sehr wenig hervortretenden Störungen der Sensibilität.

Die Ursache der Compression freilich liegt nicht immer sofort offen da; ja sie kann bei Veränderungen innerhalb des Wirbelkanals bis zur Autopsie vollständig verborgen bleiben. Bei einem 38jährigen Lehrer, welcher seit 3½ Monaten an den Erscheinungen einer spinalen Compressionslähmung ohne äussere Deformität gelitten hatte und an Herzlähmung gestorben war, fand ich das Rückenmark in der Höhe des 5. Brustwirbels durch eine ½ em breite ringförmige Anschwellung des Periost comprimirt und breiig erweicht. Auch die häufigste Ursache der Rückenmarkscompression, die Wirbelerkrankung, ist keineswegs immer mit Händen zu greifen. Die gewöhnlich angegebenen diagnostischen Merkmale — auf einzelne Wirbel beschränkter Schmerz bei Bewegung und Berührung, beim Zusammendrücken der Wirbelsäule von oben, was gelegentlich (s. oben) nicht ganz ungefährlich sein kann, die Klage über Steifigkeit der Wirbelsäule beim Bücken und Drehen — können in Stich lassen, so lange eine Deformität der Wirbelsäule (Pott'scher Buckel) nicht nachzuweisen ist. Als ein besonders feines diagnostisches Mittel kann ich den Batteriestrom nicht genug empfehlen: bei geringer Stromstärke wird die Kathode stabil im Epigastrium applicirt, während die Anode (grosse weiche Schwammelectrode) langsam und gleichmässig auf den Dornfortsätzen herabgleitet. An der Stelle, wo die Wirbel-läsion sitzt, giebt der Kranke im Augenblick der Berührung eine deutliche Schmerzempfindung an. Zuweilen muss man das Experiment mit verschiedenen Stromstärken wiederholen. Dass aber auch dieses

Mittel in Stich lassen kann, habe ich bei jenem 16jährigen Mädchen mit versteckter Wirbelcaries erfahren, welche letztere trotz aufmerksamster chirurgischer Beobachtung erst nach zwei Jahren mit Sicherheit diagnosticirt werden konnte. Von Wichtigkeit ist, dass die Sehnenreflexe von Zeit zu Zeit untersucht werden. Eine Erhöhung derselben spricht entschieden für Compression des Rückenmarks. Ist dann die Diagnose einer Wirbelerkrankung sicher gestellt, so hat sich damit gleichzeitig meist auch die Art der Affection herausgestellt. Gegenüber der bei weitem häufigeren Wirbeltuberculose spricht für Carcinom vor allem die grosse Heftigkeit der initialen sensibeln Reizungserscheinungen: die reissenden Schmerzen strahlen von Anfang an von der Wirbelsäule nach den unteren Extremitäten, oder als Gürtelschmerz um den Rumpf herum oder bei cervicalem Sitz in die oberen Extremitäten hinaus, und auch die Lähmung der Extremitäten ist dauernd von diesen Schmerzen begleitet. Neben dieser für Wirbelcarcinom so charakteristischen Paraplegia dolorosa kommt weiter das Alter in Betracht; Wirbelcarcinom tritt gewöhnlich erst nach dem 40. Lebensjahre ein und macht meist keine ausgesprochene Deformität der Wirbelsäule. Lässt sich krebsige Erkrankung eines anderen Organs, der Brustdrüse, der Leber, der Achsel- oder Leistendrüsen nachweisen, so ist die Diagnose gesichert. Obwohl auch das kachectische Aussehen der Kranken die Diagnose stützen kann, so sei man im Allgemeinen mit derselben doch nicht zu voreilig, da chronische Lumbago, sowie Osteomalacie, Spinalirritation bei decrepiden alten Leuten leicht damit verwechselt werden können.

Ueber die Ortsbestimmung der Compressionsstelle siehe oben S. 83 u. ff. Höhenlocalisation im Rückenmark.

### Therapie.

Bei Spondylitis empfiehlt sich neben der lange fortgesetzten ruhigen Bettlage vor allem die Extension der Wirbelsäule, welche am besten mit Gewichten ausgeführt wird. Allerdings erweist sich diese Behandlung vornehmlich wirksam nur bei cervicalem Sitz der Wirbelerkrankung; hier hat sie aber in Bezug auf die Schmerzen meist sofortige, in Bezug auf die motorische Lähmung langsamere, aber sichere Erfolge aufzuweisen. Von anderen chirurgischen Apparaten empfehlen sich für die Zeit, wo die acuten localen Erscheinungen nachgelassen haben, die Filzcorsets oder noch mehr die jetzt in sehr wenig belästigender Form herzustellenden Gypscorsets, insofern die Kranken mit einem solchen Supporter in der Lage sind, sich im Freien zu bewegen. Von den

üblichen Ableitungen längs der Wirbelsäule — Jodtinctur, spanischen Fliegen u. s. w. — sieht man selten grosse Wirkung; das Glüh-eisen dagegen, am besten in Gestalt des Paquelin'schen Thermo-cauter applicirt, wird mit Recht gelobt. Seit Monaten bestehende Paraplegien sah ich wiederholt nach einmaliger Herstellung mässig tiefer Brandschorfe auf jeder Seite des Gibbus schnell zurückgehen. Von Anwendung der Electricität habe ich wenig gesehen; weder von stabiler Durchleitung des Batteriestroms durch die Compressionsstelle, noch von labiler Electrification der gelähmten Extremitäten. Die tuberculöse Erkrankung erheischt die Anwendung der üblichen Mittel: Jod-eisen, Jodkalium, Soolbäder, Leberthran neben passender Diät und angemessenem Regimen. Die Trepanation der Wirbelsäule auf der Höhe des Gibbus hatte in einem Falle von Macewen bei einem seit neun Monaten an den hochgradigsten Erscheinungen von Rückenmarks-compression Leidenden das Verschwinden der motorischen und sensibeln Lähmung an den unteren Extremitäten zur Folge. Etwaige Indicationen für diese Operation können erst weitere Beobachtungen an die Hand geben.

## Tumoren des Rückenmarks und seiner Häute.

Die Tumoren, welche innerhalb des Spinalkanals gefunden werden, nehmen meist ihren Ursprung von den Rückenmarkshäuten, seltener vom Rückenmark selbst, und zwar gewöhnlich von der Dura mater, seltener von der Pia oder Arachnoidea. Schliesslich können Neubildungen von der Umgebung des Rückenmarks ausgehen und erst secundär auf die Häute desselben übergreifen.

Der Structur nach haben wir es mit den verschiedenartigsten Tumoren zu thun; es werden gefunden: Gliome, Sarcome, Myxome, Psammome, Lipome, Carcinome, Tuberkel, syphilitische Gummata, seltener Fibrome, Fibrosarcome und Osteome und ebenso selten die Parasiten, Cysticerken und Echinococcen.

Ueber die Aetiologie der Rückenmarkstumoren wissen wir nichts; nicht selten wird ein Fall oder Schlag auf den Rücken als Ursache angegeben.

### Symptome.

Die Erscheinungen, welche die verschiedenartigen Tumoren hervorbringen, sind im Wesentlichen immer wieder dieselben; in Folge der circumscribten Verengung des Spinalkanals muss, da die Knochen

nicht nachgeben, Compression der Nervenwurzeln und des Rückenmarks selbst eintreten. Dementsprechend haben wir zwei Reihen von Symptomen: 1) Reizungs- und Compressionserscheinungen Seitens der Wurzeln und 2) solche Seitens des Rückenmarks selbst. Die ersteren gehen gewöhnlich voraus. Sie bestehen in sensibeln Reizungserscheinungen: Schmerzen, welche bald in der Richtung bestimmter Nervenstämmen nach den Extremitäten hin ausstrahlen, bald wie ein Gürtel den Rumpf umkreisen, Parästhesien in derselben Richtung; und weiter in motorischen Reizungserscheinungen: Zuckungen und Spannen einzelner Muskeln oder Muskelgruppen. Diese Reizungserscheinungen, welche ausserdem von Schmerzen und Steifigkeit in der Höhe des Tumor begleitet sind, gehen später in Lähmung über, umschriebene Anästhesie, meist Anaesthesia dolorosa und Parese oder Paralyse, gefolgt von Atrophie und Entartungsreaction der vorher krampfhaft afficirten Muskeln. Im weiteren Verlaufe stellen sich neben diesen Wurzelsymptomen Erscheinungen von Compression des Rückenmarks selbst ein: der unterhalb des Tumor gelegene Körperabschnitt verliert, nachdem nicht selten spastische Erscheinungen und Steigerung der Sehnenreflexe längere Zeit vorausgegangen sind, seine Motilität und Sensibilität; dazu kann sich auch Lähmung der Blase und des Mastdarms gesellen und Cystitis nebst Decubitus das Ende herbeiführen. Die Art der Erscheinungen im einzelnen Falle, namentlich das Ueberwiegen der motorischen oder der sensibeln Symptome, hängt von Sitz und Wachsthum des Tumor ab. Betrifft derselbe mehrweniger ausschliesslich die eine Rückenmarkshälfte, so kann das Symptomenbild der Halbseitenläsion (s. S. 133) vorhanden sein. In einem Falle von Lachmann — Gliom im obersten Theile des Filum terminale mit isolirter Compression der Blasenerven — hatte ein 46jähriger Weichensteller während des Lebens, abgesehen von vorübergehenden Parästhesien, wesentlich an Blasenbeschwerden (Dysurie, Incontinenz) gelitten, während die Nervenstämmen der Cauda equina davon unberührt geblieben waren. Die Wurzelsymptome können Jahr und Tag bestehen, ehe eigentliche spinale Symptome hervortreten. Alsdann, wenn Paraplegie, Blasenlähmung und Decubitus eingetreten sind, geht es meist schnell dem lethalen Ausgange zu. Immerhin aber hat man in einzelnen Fällen ein längeres Bestehen der Compressionsymptome bis zu 10 ja 14 Jahren beobachtet. Chiari fand bei einem 33jährigen Manne, welcher seit 19 Jahren „in Folge von Erkältung“ paraplegisch war, im mittleren Brustmark ein central gelegenes Cholesteatom. Die Unterscheidung von transversaler Myelitis ist oft unmöglich; ein

häufiges Schwanken der Erscheinungen nach In- und Extensität spricht für die Annahme einer Neubildung. Wahrscheinlich sind Aenderungen der Vascularisation des Tumor die Ursache solcher Schwankungen. Nur syphilitische und entzündliche Neubildungen bieten Aussicht auf Genesung, wenn auch meist mit Defect. Sonst ist Tod der unabwendbare Ausgang. Denn die Therapie kann bei allen anderen Neubildungen nur eine rein symptomatische sein.

## Spina bifida.

### Myelomeningocele. Rhachischisis. Wirbelspalte.

Als Spina bifida bezeichnet man eine angeborene Missbildung am Rückgrat, welche eine sackartige Erweiterung des Duralsackes darstellt, die durch eine Lücke in einem oder mehreren Wirbelbogen nach hinten herausgetreten ist, s. Figur 57 spb.

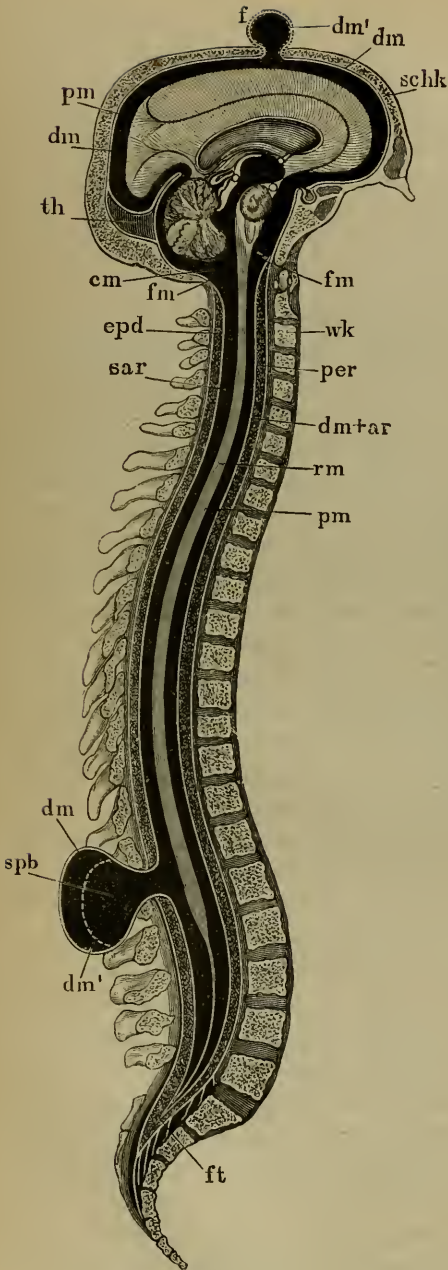
Der Sitz der Geschwulst ist gewöhnlich in der Lumbosacralgegend, selten in der Dorsal- oder Cervicalregion. Nach beiden Seiten von der Mittellinie sich gleichmässig ausbreitend, schwankt die Grösse derselben zwischen einer Nuss und einem Kindskopf.

Unter Rhachischisis, im engeren Sinne sollte man ausschliesslich die Form der Spina bifida verstehen, bei welcher der Spalt in der Wirbelsäule nach aussen nicht durch Weichtheile geschlossen, sondern offen geblieben ist; diese Missbildung ist nicht lebensfähig, insofern gleichzeitig totale Amyelie und Adermie besteht.

Die den Tumor überziehende Haut ist normal oder gespannt und verdünnt, oder ulcerirt oder von narbenähnlich verdickter Beschaffenheit. Zuweilen findet man dieselbe grubenartig eingezogen, entsprechend der Stelle, wo das Rückenmark mit der inneren Fläche des Sackes verwachsen ist.

Bei Eröffnung der Geschwulst von aussen stösst man unmittelbar unter der Haut auf die Dura mater und die Arachnoidea. Der Sack, welcher mit Cerebrospinalflüssigkeit gefüllt ist und Theile des Rückenmarks enthält, communicirt mittelst einer weiteren oder engeren Oeffnung mit dem Spinalkanal. Verlegt sich der verbindende Kanal, so haben wir eine abgeschlossene, nicht mit dem Spinalkanal communicirende Cyste.

Das Verhalten des Rückenmarks ist ein verschiedenes. Entsprechend der betreffenden Foetalperiode, in welcher die Entwicklungshemmung zu Stande kam, reicht es mit seinem Conus medullaris meist



Sagittalschnitt durch Gehirn und Rückenmark einschliesslich ihrer häutigen und knöchernen Hüllen. (Halbschematisch. — Von den Meningen ist der Uebersichtlichkeit halber nur die Dura mater *dm* gezeichnet).

*schk* Schädelknochen, *wk* Wirbelknochen, *fm* Foramen magnum, *per* Periost des Rückgratkanals, *dm* Dura mater, *ar* Arachnoidea, *pm* Pia mater, *epd* Epiduralraum (im Schädel nicht gezeichnet), *sar* Subarachnoidealraum, *th* Torcular Herophili, *f* grosse Fontanelle, *spb* Spina bifida, *cm* Cisterna magna cerebello-medullaris, *ft* Filum terminale. Der Gehirn und Rückenmark umgebende zusammenhängende schwarze Raum stellt den mit Cerebrospinalflüssigkeit gefüllten Subarachnoidealraum dar.



weiter herab als beim Erwachsenen, und daher biegt sich dasselbe bei dem gewöhnlichsten Sitz der Spina bifida in der Lumbosacralgegend am oberen vorderen Theile des Sackes in diesen hinein und ist an seinem oft auffällig verbreiterten unteren Ende mit der Innenwand des Sackes fest verwachsen. Daneben flottiren verschiedene Nervenwurzeln in der Flüssigkeit und verlieren sich gleichfalls gewöhnlich in der inneren Fläche des Sackes. Bei der Spina bifida cervicalis und dorsalis zieht ein kegel- oder zapfenförmiger Fortsatz von der hinteren Fläche des Rückenmarks zur Wand des Sackes. Dieser Fortsatz kann sowohl weisse, wie graue Substanz und eine meist erweiterte Fortsetzung des Centralkanals enthalten.

Cystenartige Bildungen in der Sacralgegend, in welche nur die Dura und Arachnoidea, nicht aber das Rückenmark selbst eingehen, hat man als Meningocele spinalis unterschieden. Indessen findet man gewöhnlich einzelne Nervenschlingen innerhalb des Sackes, oder das Rückenmark in der Höhe der Missbildung hochgradig verändert, z. B. der Länge nach gespalten, wie in einem Falle von Natorp. Diese Meningoecelen erreichen meist einen grösseren Umfang als die Spina bifida, von welcher sie im Uebrigen bei Lebzeiten kaum zu unterscheiden sind.

Die beschriebenen Missbildungen sind nicht auf primäre Hydro-myelie, sondern auf ein umschriebenes Unvollständigbleiben der Trennung der Medullarplatte von dem Hornblatt während der Entwicklung des Centralnervensystems zurückzuführen.

Besteht eine Communication der Geschwulst mit dem Spinalkanal, so kann man durch Druck dieselbe zum Anschwellen bringen; ja wenn gleichzeitig Hydrocephalus vorhanden ist, so sieht man dabei in Folge des gesteigerten Druckes im Cerebrospinalraum die Fontanellen sich hervorwölben, s. Figur 57 f. Indessen ist ein solcher Versuch mit grosser Vorsicht auszuführen, insofern dabei schwere Störungen der Athem- und Herzbewegung, sowie Zuckungen oder Benommensein beobachtet sind.

Störungen von Seiten des Rückenmarks und seiner Nerven können fehlen. Zuweilen sind solche angeboren, z. B. Klumpfuss, Parese und Wachsthumshemmung der einen, seltener beider unteren Extremitäten. Gewöhnlich entwickeln sie sich im weiteren Verlaufe, wahrscheinlich in Folge von Drucksteigerung innerhalb des Spinalkanals, da gleichzeitig die äussere Geschwulst sich praller zu füllen pflegt. Aus der anfangs vorhandenen lähmungsartigen Schwäche der unteren Extremitäten kann dann ausgesprochene Paraplegie mit Neigung

zur Bildung von Contracturen und Deformitäten, namentlich Klumpfuß sich ausbilden bis zur völligen Verkrüppelung und Unbrauchbarkeit derselben. Die so entstehenden paralytischen Contracturen sind als Fusscontracturen in meinem Sinne (s. I S. 308) aufzufassen, wohl meist als eine solche des Tibialis anticus, durch welche bei der sonst in allen Muskeln des Unterschenkels bestehenden absolut schlaffen Lähmung der Fuss bei jeder Innervation in die Varusstellung gezogen wird (E. Remak). Die analogen Erscheinungen sind bei cervicalem Sitz der Spina bifida an den oberen Extremitäten beobachtet, so in einem Falle von Sandifort. Daneben kann Lähmung der Sphincteren von Blase und Mastdarm sich einstellen und Decubitus auftreten, welcher nicht selten den tödtlichen Ausgang herbeiführt. Letzterer tritt auch häufig bei spontaner Ruptur oder operativer Eröffnung des Sackes in Folge von rapidem Ausfliessen der Cerebrospinalflüssigkeit ein. In anderen Fällen kann das Leben lange Zeit erhalten bleiben. Bei einem mit Spina bifida, rechtsseitigem Klumpfuß und Incontinentia urinae geborenen 6jährigen Mädchen musste wegen einer Verjauchung des rechten Beines in Folge eines durch das Gehen auf dem Fussrücken entstandenen jauchenden Geschwürs der Oberschenkel im unteren Drittel amputirt werden. Die Incontinentia urinae wurde durch locale Faradisation im 16. Lebensjahre bedeutend gebessert. In der Pubertätszeit litt Patientin an hysterischen Beschwerden, zeitweiligem Bellhusten und Streckkrämpfen in den Extremitäten. Jetzt befindet sich das nunmehr gut entwickelte 21jährige Mädchen durchaus wohl.

Die Behandlung ist wesentlich eine chirurgische.

## Die Entzündung des Rückenmarks.

### Acute und chronische Myelitis.

Der myelitische Process kann sich der Längenausdehnung nach vornehmlich oder ausschliesslich auf einen Abschnitt des Rückenmarks erstrecken. Danach unterscheidet man eine cervicale, dorsale, dorso-lumbale oder lumbale Myelitis. Aber auch der Querausdehnung nach variiren die einzelnen Fälle und werden danach als Myelitis universalis (Myélite transverse généralisée), centralis, peripherica s. corticalis und hemilateralis unterschieden. Unter der Myelitis

universalis verstehen wir demnach nicht eine Entzündung, welche das Rückenmark in seiner ganzen Länge und Dicke eingenommen hätte (ein solcher Fall ist überhaupt noch nicht beobachtet), sondern eine solche, welche ein Segment des Rückenmarks in seiner Totalität befallen hat. Danach muss bei der Diagnose unser Streben dahin gehen, die Ausdehnung des Processes nach Länge und Quere festzustellen. Dabei ist aber nicht zu vergessen, dass der Process in mehreren von einander getrennten Herden gleichzeitig auftreten kann. Am ausgesprochensten hat dies Westphal bei der nach Pocken beobachteten Myelitis in disseminirten Herden gesehen. In vielen Fällen bleibt der Process nicht auf den ursprünglich ergriffenen Abschnitt beschränkt, sondern verbreitet sich nach und nach über den grösseren Theil des Rückenmarks. Alsdann bezeichnet man die Myelitis als fortschreitend (Myélite envahissante [invadere] der Franzosen) und nach der Richtung, in welcher sie fortschreitet, als auf- oder absteigend.

Wir unterscheiden weiter zwischen diffusen und systematischen Myelitiden. Letztere beschränken sich in ihrer Ausdehnung auf ein bestimmtes physiologisches System, welches sie der Länge nach in verschiedener Ausdehnung befallen, aber der Breite nach in reinen Fällen nicht überschreiten.

Als systematische Myelitiden kennen wir 1) die auf die Hinterstränge (Hinterstrangselérose), 2) die auf die grauen Vordersäulen (Poliomyelitis) beschränkte Myelitis. Dazu kommt noch 3) die auf die Seitenstränge und Vordersäulen gleichzeitig sich ausdehnende amyotrophische Lateralsclérose (Charcot). Die Poliomyelitis ist die einzige Form, bei welcher ein acutes Auftreten beobachtet ist; alle anderen gehören zur chronischen Myelitis.

Im Gegensatz zu den systematischen verbreiten sich die diffusiven Myelitiden, ohne Rücksicht auf die einzelnen Abschnitte des Rückenmarksquerschnittes, in unregelmässiger Ausdehnung über die verschiedensten Theile des Rückenmarksquerschnittes, wo sie bald von der grauen Substanz auf die weisse, bald von den Hintersträngen auf die Seitenstränge oder umgekehrt übergehen.

Aus diesem verschiedenen Verhalten der systematischen und diffusiven Erkrankungen hat man einen Schluss gemacht auf die primäre Localisation des ihnen zu Grunde liegenden Processes. Den systematischen Myelitiden hat man einen parenchymatösen, den diffusiven dagegen einen interstitiellen Ursprung vindicirt. Jene sollen von den Nerven-elementen selbst, diese von dem Zwischengewebe, der Neuroglia ausgehen. Bei den Systemerkrankungen stellt man sich vor, dass der krankhafte Process

von den zuerst erkrankten Nervelementen in der Richtung der Faserung des Systems auf die mehr central oder peripher gelegenen Elemente übergehe und so fortkrieche, bis ein grösserer Theil des Systems erkrankt ist. Bei den diffusen Myelitiden wird primär das Zwischengewebe ergriffen und erst secundär werden die Nervelemente geschädigt. Ob es sich dabei in allen Fällen um entzündliche und nicht vielmehr um degenerative Atrophie handle, müssen wir vorläufig dahingestellt sein lassen.

## Acute Entzündung des Rückenmarks. Myelitis acuta.

### Aetiologie.

Am durchsichtigsten ist als ätiologisches Moment das Trauma, insofern die verschiedenartigsten Verletzungen des Rückenmarks selbst oder seiner Umgebungen sehr schnell von einer Entzündung desselben gefolgt sein können. Häufiger jedoch lässt sich Erkältung als Ursache nachweisen, so nach längerem Liegen auf nasskalter Erde. Nach meiner Erfahrung kommen hier nicht nur einmalige besonders heftige, sondern auch häufig wiederholte Erkältungen in Betracht. So sah ich bei einem jungen Landpfarrer, welcher im Winter bis an die Knie vom Schnee durchnässt von seinem Filialdorfe heimzukehren und dann, ohne die Fussbekleidung zu wechseln, bis in die Nacht hinein im schlecht geheizten Zimmer zu studiren pflegte, acute Myelitis mit tödtlichem Ausgange eintreten. Wohl aus diesem Grunde werden Männer häufiger von Myelitis befallen als Frauen. Sexuelle Excesse oder übermässige körperliche Anstrengungen dürften mehr eine Disposition zur Myelitis als diese direct hervorrufen. Dagegen sah man sie als unmittelbare Folge von heftigen Gemüthsbewegungen, Schreck, Angst, Furcht, eintreten. Secundär wird dieselbe im Anschluss an acute Infectionskrankheiten — acute Exantheme, Typhus, Puerperalfieber und vor allen Pocken — beobachtet; ein Mal nach Milzbrandaffection (?) (Baumgarten). Ueber die bei Entzündung peripherer Nerven, sowie gewisser Unterleibsorgane beobachtete secundäre Betheiligung des Rückenmarks haben wir schon bei der ascendirenden Neuritis und bei den Reflexlähmungen (s. I S. 109 und 231) gesprochen. Wahrscheinlich beruhen auch die nach acuter Arseniklähmung eintretenden Paraplegien (s. I S. 220) auf acuter Myelitis. Häufig wird dieselbe auch bei secundär Syphilitischen beobachtet.

Das jugendliche und mittlere Alter weist die meisten Fälle von Myelitis auf.

### Pathologische Anatomie.

Hier soll sogleich darauf hingewiesen werden, dass die einfache Autopsie ohne genaue mikroskopische Untersuchung in vielen Fällen nicht ausreicht, um über das Vorhandensein von myelitischen Veränderungen im Rückenmark zu entscheiden. Handelt es sich um kleine myelitische Herde, so markiren sich diese makroskopisch so wenig, dass sie, auch wenn sie zahlreich sind, leicht übersehen werden können. Nach der Erhärtung des Rückenmarks mit Chrompräparaten treten sie zwar als hellere Stellen auf Durchschnitten hervor; sicheren Aufschluss über ihre Ausdehnung giebt aber erst die mikroskopische Untersuchung.

In Fällen, wo die Entzündungserscheinungen so ausgedehnt sind, dass sie mit unbewaffnetem Auge erkannt werden können, fällt namentlich die weichere Consistenz der erkrankten Partien auf. Die Entzündung der Rückenmarkssubstanz hat regelmässig eine Erweichung derselben zur Folge. Trotzdem ist es unstatthaft, acute Entzündung und Erweichung des Rückenmarks einfach zu identificiren. Auch muss man wissen, dass das Brustmark von Haus aus eine viel geringere Consistenz hat als die übrigen Abschnitte. Diese Erweichung nun combinirt sich regelmässig mit einer besonderen Verfärbung der Rückenmarkssubstanz, so dass man eine rothe, eine gelbe oder weisse und eine graue Erweichung unterscheiden kann.

Die rothe Erweichung entspricht dem Stadium der Hyperämie und beginnenden Exsudation; die gelbe oder weisse Erweichung dem Stadium der fettigen Degeneration und schliesslich die graue Erweichung dem Stadium der Resorption und Vernarbung. Sehr selten ist die citrige (grüne) Erweichung, hervorgegangen aus citriger Infiltration oder Abscessbildung. Im ersten Stadium erscheint das Rückenmark an der betroffenen Stelle leicht geschwellt und erweicht; aus einem Querschnitte quillt es über die Schnittfläche hervor und lässt die normale Zeichnung nur undeutlich erkennen; vielmehr erscheint diese durch eine mehr gleichmässig marmorirte oder lebhaft röthliche Färbung des ganzen Querschnitts verwischt. Bei der mikroskopischen Untersuchung findet man hochgradige Erweiterung der stark gefüllten Gefässe, nicht nur der Capillaren, sondern auch der kleinen Arterien und namentlich auch der kleinen Venen; Anhäufungen von extravasirten Blutkörperchen sowohl in den Scheiden um die Gefässe herum, wie auch mit zahl-

reichen Körnchenzellen im Gewebe zerstreut; Verdickung der Gefässwände und am erhärteten Präparat Umhüllung derselben mit einem colloïden Exsudat (Hayem); daneben Schwellung und deutliches Hervortreten der Neuroglia in ihren sternförmigen Elementen, den sogenannten Spinnzellen; Schwellung und spindelförmige Auftreibung der Nervenfasern und ihrer Axencylinder; Aufblähung und Trübung der Ganglienzellen und ihrer Fortsätze zu colossalem Umfange, wie auch Vacuolenbildung in den ersteren.

Im zweiten Stadium hat die rothe Färbung einer gelblichen Platz gemacht; unter dem Mikroskop sieht man die Nerven-elemente in völliger Auflösung begriffen, während Fettkörnchenzellen das Gesichtsfeld bedecken.

Im dritten Stadium ist der Zerfall noch weiter vorgeschritten. In Folge hiervon und von Resorption der Exsudate erscheint der Erweichungsherd eingesunken. Das erkrankte Gewebe ist schliesslich zu einer mehrweniger derben Narbe zusammengeschrumpft, welche die gesund gebliebenen Abschnitte verbindet und in seltenen Fällen durch Regeneration von Nervenfasern auch functionell wieder vereinigen kann. Zuweilen kommt es zur Cystenbildung in der Narbe. Bei reichlicher Entwicklung von Bindegewebe ist der Uebergang in chronische Myelitis gegeben.

Die Experimente, welche zur künstlichen Erzeugung acuter Myelitis bei Thieren angestellt wurden, haben bis jetzt über das Wesen des myelitischen Processes wenig Aufschluss gegeben, insofern die Injection von entzündungserregenden Flüssigkeiten (Solutio Fowleri — Leyden) in das Rückenmark stets eitriges Myelitis, also die allerseltenste Form zur Folge hatte.

Eine Form von acuter Myelitis ohne Erweichung (Myelitis hyperplastica s. unten) characterisirt sich durch eine Vermehrung des interstitiellen Gewebes neben normaler oder etwas vermehrter Consistenz des Rückenmarks.

In Folge der raschen Zerstörung der spinalen Centren degeneriren nicht selten die peripheren Nerven und namentlich auch die Muskeln, welche, wenn die Patienten länger am Leben bleiben, hochgradiger Atrophie anheimfallen. In nicht wenigen Fällen finden wir ausserdem als Ursache des tödtlichen Ausgangs am Harnapparate die bekannten Veränderungen einer chronischen Cysto-Nephritis.

Die Ausdehnung des Erweichungsprocesses ist auf Quer- und Längsschnitten des Rückenmarks eine sehr verschiedene. Gewöhnlich wird zunächst die graue Substanz befallen; beschränkt sich der Process

auf diese, so spricht man von *Myelitis centralis*. Ja in neuester Zeit ist man auf Formen aufmerksam geworden, in welchen nur die Ependymzellen des Centralkanals und die denselben zunächst umgebenden Partien erkranken (*Periependymäre Myelitis* s. unten). Erstreckt sich der Process mehrweniger über den ganzen Querschnitt, so spricht man von einer *Myelitis transversa*. Wird das Rückenmark in kleineren, zerstreuten Herden befallen, so haben wir es mit einer *disseminirten, inselförmigen oder multiplen Erweichung* zu thun. Ausgedehnte Herderweichung findet sich am häufigsten in den unteren Zweidritteln des Brustmarks. In der Höhendimension verbreitet sich die myelitische Erweichung mit Vorliebe in der grauen Substanz. Secundär kann sich im Gefolge von *Meningitis periphäre Myelitis* ausbilden (Ribail).

In älteren Fällen findet man ausser dem myelitischen Herde secundäre Degeneration, aufsteigend im medianen Theil der Hinterstränge und absteigend in den Seitensträngen (s. sec. Degener. S. 73).

### Symptome.

Im Allgemeinen setzt der acute myelitische Process im Gebiete der von ihm befallenen Rückenmarkstheile zuerst Reizungserscheinungen, welche so schnell in Lähmungserscheinungen übergehen können, dass sie ganz übersehen werden. So sehen wir auf Zuckungen in den Muskeln Lähmung derselben, auf Harn- und Stuhlverhaltung *Incontinentia urinae et alvi*, auf heftige Schmerzen und Parästhesien in den Gliedern und am Rumpfe ausgebreitete Anästhesien folgen.

Ein einheitliches Symptomenbild der acuten Myelitis zu geben ist unmöglich. Die ausserordentliche Verschiedenheit desselben in den einzelnen Fällen beruht auf zwei Momenten; nämlich 1) auf der Ausdehnung und Localisation des anatomischen Processes und 2) auf der Art des Auftretens desselben. Diese Momente können sich in mannigfacher Weise combiniren und so erhalten wir ganz verschiedene Krankheitsbilder, von welchen wir später einige Typen skizziren wollen. Wird das Rückenmark in grösserer Ausdehnung befallen, so beginnt diese *Myelitis totalis* mit heftigen Fiebererscheinungen, zuweilen sogar mit einem Schüttelfrost und es kommt schnell zu ausgebreiteten Lähmungen der Muskeln, sowie auch der Blase und des Mastdarms. Spielt sich die Krankheit dagegen in circumscriphten Herden ab (*Myelitis partialis*), so entwickeln sich die Erscheinungen im Allgemeinen langsamer und sind in Bezug auf ihre Intensität milder.

In beiden Fällen bilden nicht selten Sensibilitätsstörungen die ersten Erscheinungen: Parästhesien in den Extremitäten, Gürtelgefühl und Rückenschmerz mit Empfindlichkeit einzelner Wirbel. Bei der circumscribten Myelitis können diese Erscheinungen lange Zeit dem Auftreten ernster motorischer Störungen vorausgehen. Hervorzuheben ist, dass sehr heftige und lange anhaltende Schmerzen bei der uncomplicirten acuten Myelitis nur selten beobachtet werden, im Gegensatz zur spinalen Meningitis, bei welcher sie ein Hauptsymptom darstellen. Ebenso dürfte eigentliche Hyperästhesie, wenn sie vorhanden, auf eine complicirende Meningitis zu beziehen sein. Alsbald nach dem Auftreten jener Reizungserscheinungen kommt es dann zur Lähmung der Sensibilität, zu *ausgedehnten Anästhesien*, nicht selten *Anästhesia dolorosa*. Die Anästhesie beginnt an den Füßen und erstreckt sich an der unteren Körperhälfte bis zu einer gewissen Höhe aufwärts, wo sie ziemlich scharf begrenzt aufhört. Sie kann verschieden hochgradig sein und sich auf einzelne Empfindungsqualitäten beschränken. Während die sensibeln Reizungserscheinungen im Beginn auf die entzündliche Irritation von sensibeln Nervelementen in der grauen und weissen Substanz zurückzuführen sind, deutet das Auftreten sensibler Lähmungserscheinungen auf Compression derselben durch das entzündliche Exsudat, bezüglich auf fortschreitenden Zerfall derselben.

Ebenso beobachten wir im motorischen Gebiet Reizungserscheinungen: Muskelzucken, Zittern, ja wirkliche Krämpfe, namentlich bei Kindern, welche z. Th. allerdings auf dem Reflexwege zu Stande kommen dürften. Hier aber kommt es noch schneller als auf dem sensibeln Gebiet zur Lähmung, welche oft wenige Stunden nach Auftreten der ersten Initialsymptome plötzlich hereinbricht. Eine solche rapide Entwicklung der Lähmung ist bei der centralen Myelitis die Regel, bei den anderen Formen pflegt dieselbe sich langsamer auszubilden. Die Muskeln an den gelähmten Gliedern sind vollkommen schlaff; die Glieder fallen, wenn man sie aufhebt und wieder los lässt, wie leblos herab.

Am häufigsten handelt es sich um Paraplegie; doch können ebensogut alle möglichen Combinationen, selbst Lähmung aller vier Extremitäten vorkommen. Wenn die Bauchmuskeln mitgelähmt sind, so ist die Expiration erschwert, so dass in Folge von Verlegung der Bronchien eine gewöhnliche Bronchitis zum Tode führen kann. Ausserdem besteht meist hartnäckige Verstopfung und nicht selten Blähsucht. Betrifft die Lähmung die Intercostalmuskeln, so athmen die Kranken nur mit dem Zwerchfell. Wird dieses noch befallen, so erreicht die



Dyspnoe den höchsten Grad, die Halsmuskeln arbeiten sich behufs der Inspiration ab, und es droht der Tod durch Asphyxie.

Offenbar sind die genannten motorischen Erscheinungen bedingt durch Ausbreitung des Processes in den motorischen Bezirken des Rückenmarksquerschnittes; inwieweit dabei aber im gegebenen Falle die graue Substanz, die Vorder- oder Seitenstränge betheiligt sind, lässt sich erst durch die Autopsie feststellen.

Das Verhalten der Reflexe ist ein sehr verschiedenes: bald sind dieselben erhalten, bald sogar gesteigert, bald vermindert, bald gänzlich aufgehoben. Aus diesem Verhalten können wir ziemlich sichere Schlüsse auf den Zustand der grauen Substanz im Rückenmark ziehen (s. oben S. 83 den Abschnitt „Höhendiagnose“), insofern hier die Umsetzung der sensibeln Reizung in Muskelcontraction stattfindet: Wir dürfen auf Erhaltensein eines grösseren Theils der grauen Substanz schliessen, so lange die Reflexe nicht erloschen sind. Bei Steigerung derselben dürfen wir vermuthen, dass der intact gebliebene untere Abschnitt des Rückenmarks durch eine höher gelegene Zerstörung der grauen Substanz vom Gehirn und dadurch von den Reflexhemmungscentren getrennt ist. Aus dem allmählichen Verschwinden der Reflexe an den unteren Extremitäten dürfen wir muthmassen, dass der Process die Lendenanschwellung ergriffen hat und hier selbst weiter fortschreitet. Fehlt der Patellarreflex, so hat der myelitische Process wahrscheinlich seinen Sitz im Lendenmark.

Ebenso sind die trophischen Störungen an den Muskeln und Nerven ein Gradmesser für die Betheiligung der grauen Vordersäulen, insofern jede erhebliche Ernährungsstörung in diesen rapiden Schwund der entsprechenden Muskeln zur Folge hat. Hand in Hand geht hiermit die Abnahme beziehungsweise der Verlust der faradischen Erregbarkeit; der schweren Schädigung der grauen Vordersäulen entspricht die Entartungsreaction. Nur in solchen Fällen, wo die graue Substanz intact und dann die Atrophie der Muskeln ausgeblieben ist, findet man geringfügige oder gar keine Veränderungen in der electricischen Erregbarkeit.

Von übler prognostischer Bedeutung ist der *Decubitus acutus*, wenn er schon in der ersten Woche eintritt und schnelle brandige Zerstörungen setzt, weil gerade diese unter septischem Fieber rapid zum Tode führen. Der *Decubitus* tritt gewöhnlich doppelseitig in der Höhe des Kreuzbeins auf, kann aber auch an anderen Druckstellen des Körpers sich zeigen. Betrifft die Läsion nur die eine Hälfte des Rücken-

marks, so finden wir auch den Decubitus nur auf einer und zwar der entgegengesetzten Seite des Körpers.

Von vasomotorischen Störungen beobachtet man Herabsetzung der Temperatur an den gelähmten Theilen, zuweilen auch ödematöse Schwellung derselben. Betheiligung der Sphincteren der Blase und des Mastdarms ist sehr gewöhnlich, nicht selten schon in dem frühesten Stadium. Gewöhnlich macht die anfangs vorhandene Harn- und Stuhlverhaltung bald der Incontinentia urinae et alvi Platz. Der Penis befindet sich nicht selten tagelang in halber Erection. Später kann dauernde Erschlaffung der Geschlechtstheile und Impotenz eintreten.

Die schon in den ersten acht Tagen der Krankheit nicht selten eintretende alkalische oder auch blutige Beschaffenheit des Urins ist wahrscheinlich nicht allein auf die in Folge der Blasenlähmung eintretende Harnretention, sondern direct auf die acute Rückenmarkserkrankung zurückzuführen. Leichte Gehirnerscheinungen finden sich zuweilen im Beginn; ernstere nur bei Fortsetzung des Processes auf das Gehirn selbst und bei Kindern im Initialstadium, wo sich die Myelitis häufig durch Convulsionen einleitet.

#### Einzelne Typen der acuten Myelitis.

Beginnen wir mit der häufigsten Form der Myelitis dorsolumbalis. Wird bei dieser die untere Hälfte des Brustmarks und das Lendenmark rapid und in der ganzen Ausdehnung des Querschnitts befallen, so kommt es meist in zwei bis drei Monaten zum tödtlichen Ausgange. Wir haben im Beginn meist Fiebererscheinungen, die aber auch fehlen können; dann kommt es zu sensibeln Reizungserscheinungen: Schmerzen und Parästhesien, namentlich auch Gürtelgefühl in der Höhe des Herdes; plötzlich bricht die Paraplegie herein, anfangs mit Contracturen. Jetzt macht die Hyperästhesie meist der Anästhesie Platz. Ausserdem findet man jetzt Steigerung der Reflexe bei höherem, Aufgehobensein derselben bei tieferem Sitze der Läsion und Störungen Seitens der Harn- und Stuhlentleerung. Schnell entwickelt sich die Veränderung des Urins und der acute Decubitus setzt rapid tiefgehende Zerstörungen, welche rasch zum Tode führen. In seltenen Fällen sieht man diesen noch schneller eintreten, in zwei von Hayem beschriebenen Fällen nach Ablauf von fünf beziehungsweise zwölf Tagen. Bei diesen apoplectiformen Fällen kann man anatomisch die initialen Veränderungen im Rückenmark am besten studiren. Dem gegenüber stehen ebenfalls vereinzelt Fälle mit dem Ausgang in Heilung. Urin-

Veränderung und Decubitus dürften in solchen Fällen wohl immer gefehlt haben. Ungleich häufiger sind die Fälle, in welchen es nur zu einer unvollständigen Heilung kommt, insofern die Lähmungserscheinungen insoweit zurückgehen, als sie nicht durch die Muskelatrophie bedingt sind und die Sensibilitätsstörungen nur noch andeutungsweise fortbestehen. Hierher gehören auch die Formen, welche den Ausgang in chronische Myelitis machen (s. diese). Als einen besonderen Typus hat Pierret eine Myélite à rechutes (Rückfällige Myelitis) aufgestellt: December 1873 Schwerwerden der Beine und plötzlich eintretende Paraplegie, welche aber nur kurze Zeit anhält; März 1874 neuer Anfall von Paraplegie von grösserer Intensität und Hartnäckigkeit, mit dem Ausgange in unvollständige Heilung; schliesslich sechs Wochen später plötzliche Rückkehr der Paraplegie mit Urinretention und Mastdarmlähmung, vollständiger Anästhesie der Beine und sich schnell entwickelndem sacralen Decubitus. Tod im Juli unter septischen Erscheinungen. Die myelitische Veränderung dehnt sich vom 3. bis 8. oder 9. Brustwirbel aus.

Viel seltener als die in ihren verschiedenen Formen soeben beschriebene Myelitis dorso-lumbalis ist die Myelitis cervico-dorsalis. Diese beginnt gewöhnlich mit Schmerz im Genick nach den Armen ausstrahlend, Contractur der Halsmuskeln, gewöhnlich einseitig und sich auf die Armmuskeln ausdehnend. Die cervicale Paraplegie geht zuweilen der Lähmung aller vier Extremitäten voraus oder die Lähmung der unteren bleibt ganz aus. Diese auffallende Erscheinung erklärt sich ungezwungen dadurch, dass zunächst nur die graue Substanz und damit die Nervenkerne für die Oberextremitäten zerstört werden, während die Seitenstränge, in welchen die Leitungsbahnen für die Unterextremitäten verlaufen, erst später oder gar nicht an die Reihe kommen. Weiter characterisirt sich die Myelitis des Halsmarks durch Erscheinungen von Seiten des Halssympathicus — anfangs Reizungserscheinungen, Erweiterung der Pupillen und Blässe des Gesichts, später Lähmungserscheinungen, Verengerung und Röthe — ferner durch Störungen der Sprache, des Schlingapparates und schliesslich der Respiration. Auch Pulsverlangsamung, bis zu 28 in der Minute, ist gelegentlich beobachtet worden.

Bei der nach acuten Infectionskrankheiten, besonders Pocken (Westphal), auftretenden disseminirten Myelitis kommt es ziemlich schnell zur Paraplegie mit Blasenlähmung, die Sensibilität ist bald ganz ungestört, bald völlig aufgehoben, Atrophie der Muskeln wie Veränderungen der electrischen Erregbarkeit fehlen.

Schliesslich haben wir noch der Myelomeningitis zu gedenken: die vornehmlich in den peripheren Theilen des Rückenmarksquerschnittes entwickelte Entzündung führt zur Betheiligung der Meningen und den entsprechenden Symptomen wie heftige, ausstrahlende Schmerzen und umschriebene Hyperästhesie der Haut wie der Muskeln; dazu kommt Steifigkeit der Wirbelsäule und Bildung von Contracturen.

#### Verlauf und Ausgänge.

Die acute Myelitis ist eine sehr schwere Krankheit, welche nur in Ausnahmefällen zur vollkommenen Genesung führt. Häufiger ist in den Fällen, welche nicht tödtlich ausgehen, der Ausgang in unvollkommene Genesung mit Zurückbleiben von Lähmung und Atrophie gewisser Muskelgruppen und Anästhesie umschriebener Hautbezirke bei übrigens nicht gestörtem Allgemeinbefinden. Ebenso oft begegnen wir dem Uebergang in chronische Myelitis, wobei die Lähmungserscheinungen, wie sie zuerst aufgetreten, nach In- und Extensität, Monate ja Jahre lang stationär bleiben und spastische Erscheinungen, besonders Contracturen sich hinzugesellen.

Der lethale Ausgang kann, wie wir sahen, bereits in den ersten Tagen durch Respirationslähmung herbeigeführt werden; ein ander Mal erfolgt er erst nach Wochen durch das septicämische Fieber, welches die Cystitis und der Decubitus hervorgerufen; in den weniger schweren Fällen tritt derselbe erst nach Monaten durch Erschöpfung ein.

#### Die Prognose

ist demnach im Allgemeinen ungünstig, insofern man nur in typischen Fällen — und diese sind meist die schweren — im Stande ist, die Diagnose mit Sicherheit zu stellen. Sie ist um so schlechter, je grösser die Ausdehnung des Entzündungsprocesses nach Quere und Länge ist und je weiter nach oben derselbe sich erstreckt. Umschriebene partielle traumatische Entzündungen bieten verhältnissmässig noch die beste Prognose: ich erinnere an den oben S. 120 citirten geheilten Fall von Wirbelfractur mit zurückbleibender Deformität (Hackenfuss) beider Füsse. Indessen darf man von dem Rückenmark des Menschen nicht dieselbe Fähigkeit sich wiederherzustellen erwarten wie von dem der Thiere. Bekanntlich wurde bei Fröschen, denen man ein 2 mm langes Stück aus dem Rückenmark herausgeschnitten und ebenso bei jungen Hunden Wiederbildung von normalen Nervelementen und Wiederherstellung der motorischen und sensibeln Functionen constatirt. — Rapid und schwer auftretende Lähmungserscheinungen, hohes Fieber, voll-

ständige Lähmung der Sphincteren, frühzeitig auftretender Decubitus, Respirationsstörungen, sowie rasches Fortschreiten des Processes nach oben sind prognostisch ungünstige Momente, während mässiges Auftreten der Lähmung nach In- und Extensität, sowie der Blasenstörung, Fehlen von Decubitus, von Fiebererscheinungen und sonstigen Störungen des Allgemeinbefindens als günstige Zeichen zu betrachten sind.

### Diagnose.

Ueber die Differentialdiagnose von der acuten Leptomeningitis siehe diese S. 103; die Unterscheidung von der acuten aufsteigenden Spinallähmung werden wir bei dieser Affection besprechen.

### Therapie.

Die Causalindication erfordert bei drohender Myelitis nach heftiger Erkältung eine energische Schwitzkur; bei constitutioneller Syphilis eine kräftige Inunctionskur.

Gegen die ausgebildete Krankheit sind Antiphlogose in Gestalt von örtlichen Blutentziehungen und Chapman's Eisbeutel, sowie Ableitungen auf den Darm und auf die Haut zu ordiniren. Erb empfiehlt zwei tüchtige Striche mit dem Ferrum candens oder alle ein bis zwei Tage wiederholte punktförmige Kauterisation längs der Wirbelsäule. Wohlzubeachten ist aber, dass alle Läsionen der Haut bei drohendem Decubitus und an Stellen, welche dauerndem Druck ausgesetzt sind, besser vermieden werden. Auch empfiehlt sich zur Verhütung des Decubitus, dass der Kranke nach Möglichkeit die Seiten- oder Bauchlage einhält und bei drohendem Decubitus frühzeitig auf ein Wasserkissen gelegt wird. Später sind Calomel, Jodkalium und das von Brown-Séguard in Verbindung mit Extr. belladonn. empfohlene Ergotin zu versuchen. Ausserdem hat man auf absolute Ruhe, namentlich aber auf regelmässige Urinentleerung (mit gründlich desinficirtem Katheter!), sorgfältige Behandlung etwa schon eingetretener Cystitis mit Ausspülungen der Blase (2- bis 4procentige Lösung von Borsäure) und Decubitus zu achten.

Ist der Kranke der Lebensgefahr der ersten Wochen glücklich entgangen und der acute Process abgelaufen, so gilt es die durch denselben gesetzten Schäden nach Möglichkeit auszubessern: dazu empfehlen sich, neben allgemein roborirendem Verfahren, thermo- und electrotherapeutische Proceduren und Gymnastik. Erst später darf man Strychnin sowie stark reizende Bäder, z. B. Moorbäder, versuchen.

## Chronische Entzündung des Rückenmarks. Myelitis chronica.

Die chronische Entzündung des Rückenmarks ist leider bis jetzt noch vielfach ein Collectivname für spinale Krankheitsformen verschiedenster Ausbreitung, welche klinisch das Gemeinsame haben, dass sie sich langsam und ohne Fiebererscheinungen entwickeln.

### Aetiologie.

Wie wir sahen, kann die chronische Myelitis aus der acuten hervorgehen, ausserdem aber auch entstehen, wenn dieselben Ursachen in weniger eingreifender Weise als bei jener, aber öfter sich wiederholend, einwirken: so weniger heftige, aber oft wiederholte Erkältungen bei längerem Campiren auf feuchter Erde, wie im Bivouac, bei habituellem Stehen auf feuchtkaltem Boden u. dgl. Der schädliche Einfluss dieser Erkältungen wird noch gesteigert, wenn körperliche Ueberanstrengungen hinzukommen. Von Traumen sind namentlich Erschütterungen des Rückenmarks hervorzuheben.

Sexuelle Excesse, dauernde Gemüthsbewegungen dürften in den meisten Fällen mehr prädisponirende als directe Ursachen abgeben. Ebenso dürfte das häufige Vorkommen von chronischer Myelitis bei constitutionell Syphilitischen aufzufassen sein, insofern als die Syphilis zu chronischen Entzündungen zu disponiren scheint. Eine Disposition dürfte auch bei solchen Individuen bestehen, welche, in Folge nicht vollständiger anatomischer Entwicklung des Rückenmarks, an einer angeborenen Schwäche der Functionen desselben leiden. Eine solche scheint mit mangelhafter Ausbildung der Genitalien, bei Männern der Hoden, bei Frauen der Ovarien und infantilem Uterus einherzugehen. Inwieweit habituelle Alkoholenuss als Ursache der chronischen Myelitis anzusehen ist, müssen sorgfältige Autopsien, die bis jetzt noch fehlen, entscheiden. Bei einem Liqueurfabrikanten, der beim Kosten seiner Fabrikate seit Jahren täglich etwa 1 Liter starken Alkohol genossen und alle Zeichen einer beginnenden Myelitis hatte, gingen diese vollständig zurück, nachdem er sich einige Monate lang auf meinen Rath einer völligen Abstinenz von geistigen Getränken beflissigt hatte.

Endlich kann sich die chronische Myelitis in Verlauf der verschiedensten acuten oder chronischen Krankheiten entwickeln und schliesslich müssen gewiss viele von den als Reflexlähmung beschriebenen Fällen von Paraplegie auf eine chronische Myelitis zurückgeführt werden.

Tiesler, Feinberg u. A. fanden nach peripher gesetzten Entzündungsreizen zerstreute Erweichungsherde im Rückenmark.

Männer werden häufiger von chronischer Myelitis befallen als Frauen; das jugendliche und mittlere Alter am meisten.

#### Anatomisches.

In sehr vielen Fällen kann man makroskopisch selbst bei der grössten Aufmerksamkeit auch nicht die geringste Abnormität entdecken. In anderen Fällen freilich fällt die vermehrte Consistenz und die graue oder graugelbliche Verfärbung (graue Degeneration) auf. Erweichung wird selten gefunden, obwohl man die öfter beobachtete Höhlenbildung im Rückenmark (siehe Syringomyëlie) durch Resorption erweichten Gewebes erklärt. Atrophische Verdünnung des ganzen Rückenmarks oder Schwund einzelner Stränge desselben ist zuweilen erwähnt. Auch hier begegnen wir wieder den secundären Degenerationen.

An den weichen Häuten finden wir ebenfalls zuweilen die Zeichen chronischer Entzündung, an den Nervenwurzeln häufig hochgradige Atrophie, ebenso an den peripheren Nerven und Muskeln.

In Betreff der mikroskopischen Befunde stimmen die Angaben der Autoren keineswegs überein, vor allem nicht in der Deutung derselben. Das Wesentlichste dürfte folgendes sein: Zunächst fällt in die Augen eine Wucherung der Neuroglia, welche sich unter Vermehrung der Kerne und Wucherung der Zellen allmählich in feinfaseriges Bindegewebe umwandelt. Die kleinen Arterien und Venen zeigen ebenso wie die Capillaren Verdickung der Wandungen, besonders der Adventitia, und Kernwucherung. Von den Nerven-elementen finden wir die anfangs aufgequollenen Nervenfasern später verschmächtigt und schliesslich ganz geschwunden; die Ganglienzellen getrübt, gebläht, mit Vacuolen versehen, häufiger stark pigmentirt und geschrumpft bis zum vollständigen Schwunde. Von fremden Elementen begegnen wir Fettkörnchenzellen und gewöhnlich auch Corpora amylacea.

#### Symptome.

Bei der grossen Verschiedenheit der Krankheitsbilder, welche die unter dem Namen der chronischen Myelitis zusammengefassten spinalen Affectionen darbieten, kann die Beschreibung der Symptome nur darauf hinzielen, ein allgemeines Krankheitschema zu zeichnen.

In den meisten Fällen ist der Anfang der Krankheit ein ausserordentlich versteckter, schleichender. Gewöhnlich treten zunächst leichte vage rheumatoïde Schmerzen neben Parästhesien im Rücken und an den Extremitäten auf. Diese Empfindungen sind ebenso wie die geringen motorischen Störungen — Gefühl von Ermüdung, Schwere und Steifigkeit beim Gehen — durchaus flüchtiger Art: sie treten von Zeit zu Zeit auf, um wieder zu verschwinden. Selten eröffnet Blasenschwäche als leichte Retention oder Incontinenz den Reigen der Symptome; noch seltener Impotenz. Stuhlverstopfung ist in den meisten Fällen von Anfang an vorhanden. Erst nach Wochen, Monaten oder Jahren kommt es allmählich zu ausgebildeten motorischen Lähmungen, ausgesprochenen Versteifungen und Contracturen an den Extremitäten. Jenachdem an den unteren die Erscheinungen von Lähmung oder die von Rigidität überwiegen, ist die Gangart paretisch oder spastisch. Nicht selten beobachtet man Zittern der Beine, weniger der Arme. Bei einem 40jährigen Fräulein sah ich die Affection beginnen mit Verdunkelung des rechten Gesichtsfeldes; zwei Jahre darauf stellten sich zum ersten Male Beschwerden beim Uriniren ein; 3 Jahre später sah ich Lähmung des rechten Armes, 3 1/2 Jahr später des rechten Beines eintreten, die allmählich zunahm und sich mit Atrophie verband. In geringerem Grade nehmen die Sensibilitätsstörungen zu: selten steigern sich dieselben zu ausgesprochenen Anästhesien, häufiger zu Parästhesien, namentlich Dysästhesien (Charcot). Die anfangs gesteigerten Reflexe erscheinen später herabgesetzt oder ganz aufgehoben. Alsdann ist es auch schon meist zur Atrophie der Muskeln mit Verlust der faradischen Erregbarkeit, selbst Entartungsreaction gekommen; weiter zur Impotenz, zum chronischen Decubitus, zur Cystitis. An diesen letzteren oder an intercurrenten Krankheiten gehen die Myelitiker nach jahrelangem Leiden zu Grunde.

#### Verlauf und Ausgänge.

Vollkommene Genesung ist kaum je zu erwarten. Im besten Falle bleiben partielle Lähmungen mit oder ohne Deformitäten und Anästhesien, vor allem aber Blasenschwäche zurück. In den meisten Fällen handelt es sich um ein mehrjähriges Leiden mit abwechselnder Besserung und Verschlimmerung, bis der Tod eintritt.

#### Diagnose und Prognose.

Hier ist nochmals hervorzuheben, dass die chronische Myelitis nur hier und da so typische Krankheitsbilder, gewissermassen Schulfälle,



macht, wie wir sie oben skizzirt haben. Da die Ausdehnung des Processes nach Länge und Quere ausserordentlich variirt, so muss auch das klinische Bild in mannigfaltiger Weise wechseln. Aus diesem Grunde lässt sich auch über die Prognose nichts Allgemeines sagen: sie ist aus jedem Einzelfall zu abstrahiren.

### Therapie.

Prophylactisch würde man gewiss durch methodische Abhärtung des Körpers, sowie durch eine sorgfältige Diät des Nervensystems — vor allem gehörige Abwechslung zwischen Beschäftigung und Ruhe, Vermeidung jeder körperlichen oder geistigen Ueberanstrengung, namentlich aber von geschlechtlichen Excessen, von Abusus der Spirituosen und des Tabaks — gewiss öfter die erst beginnende Krankheit im Fortschreiten aufhalten können, wenn die Kranken so verständig wären, so lange sie von den Erscheinungen noch nicht wesentlich belästigt werden, auf ärztlichen Rath zu hören.

Ist die Krankheit einmal ausgesprochen, so darf man in keinem Falle von vornherein zu viel versprechen. Jedenfalls muss man die Kranken darauf aufmerksam machen, dass nur von einer lange Zeit fortgesetzten Behandlung etwas zu erwarten ist. Daher sah ich gerade in der poliklinischen Behandlung die besten Erfolge von electricischer Behandlung, die, weil umsonst verabreicht, nicht selten Jahr und Tag regelmässig aufgesucht wurde. In der schlechten Jahreszeit gehen die während der guten erzielten Heilerfolge leider häufig theilweise wieder verloren.

Ausserlich empfehlen sich Ableitungen längs der Wirbelsäule durch Vesicantien, Jodanstrich, öfter wiederholte Application trockner Schröpfköpfe, heisse Douche: 28—32° R, täglich 2—3 Minuten lang auf den Rücken aus einer Entfernung von 4—5 Fuss (Brown-Séguard).

Innerlich sind nur Extr. secal. cornut. zwei Mal täglich 0,3—0,5 und Extr. belladonn. 0,01—0,02 ebenso oft, allein oder beide combinirt zu versuchen; ausserdem etwa noch das Argent. nitric. und das Jodkalium. Von Strychnin hat man meist keine Besserung, wohl aber in vielen Fällen Verschlimmerung gesehen. Ausserdem bleiben uns nur zwei Kurmethoden als Erfolg verheissend übrig: die thermische und die electriche.

Auch hier sind heisse Bäder fast durchweg zu vermeiden, weil sie erfahrungsgemäss in den meisten Fällen schaden. Es empfehlen sich vielmehr im Allgemeinen Bäder von nicht über 27° und nicht über

10 Minuten Dauer. Neben den indifferenten Thermen sind vor allem die Thermalsoolen zu versuchen. Ebenso darf die oft sehr heilsam wirkende Kaltwasserkur niemals zu sehr forcirt werden: man beginnt mit Abreibungen oder selbst nur Abwaschungen des Rückens und Priessnitz'schen Umschlägen.

Schliesslich empfehlen sich auch für die electricische Kur nur schwache Batterieströme und kurze Sitzungen. Man wendet schwache absteigende Rückenmarksströme an oder man lässt die Anode (Doppel-electrode I S. 45) mit Aufenthalt von 1—2 Minuten auf jedem Abschnitt längs des Rückgrats herabgleiten, während die Kathode im Epigastrium fixirt bleibt.

## Primäre Erweichung des Rückenmarks (ohne Entzündung).

Erweichung des Rückenmarks haben wir als den gewöhnlichen Ausgang der acuten Myelitis kennen gelernt. Dieselbe kann aber auch primär ohne Vorausgehen von Entzündungserscheinungen auftreten und hat dann andere klinische Symptome als jene.

### Symptome.

Gewöhnlich stellen sich in dem Körperabschnitt, welcher unterhalb der erweichten Rückenmarkspartie gelegen ist, Parästhesien und motorische Schwäche ein. Beide Symptome steigern sich, jene zur sensibeln, diese zur motorischen Lähmung und im gleichen Maasse schwinden die electricische Erregbarkeit und Reflexe; nur der Patellarreflex kann wie in einem Falle von Racine längere Zeit erhalten bleiben. Sehr frühzeitig gesellen sich hinzu Störungen von Seiten der Harnblase, anfangs Retentio, später Incontinentia urinae. Ebenso stellt sich alsbald Lähmung des Sphincter ani ein. In diesem hilflosen Zustande kommt es leicht zu Decubitus und Cystitis. Die Kranken gehen an der hieraus sich häufig entwickelnden Pyämie oder an Marasmus zu Grunde. Je nach dem Sitz der erweichten Stelle können sich die beschriebenen Symptome modificiren. Hyperästhesie, Schmerzen und Spasmen sollen stets fehlen.

### Pathologische Anatomie und Pathogenese.

Die erweichte Stelle beschränkt sich der Höhe nach gewöhnlich auf wenige Rückenmarkssegmente, der Quere nach betrifft sie mehrweniger den ganzen Querschnitt. Sie kann in Bezug auf ihre Consistenz

sich wenig von ihrer Umgebung unterscheiden, nicht selten aber hat sie nur die von Sahne. Gewöhnlich bietet sie das Bild der weissen Erweichung, bei eingetretener fettiger Degeneration das der gelben, genau wie bei den nach Myelitis beobachteten Erweichungszuständen, nur dass die Producte einer vorausgegangenen Entzündung — Vermehrung der Neurogliakerne, sowie Anhäufung von Körnchenzellen — fehlen. Indessen ist die Zahl der Fälle, in welchen die mikroskopische Untersuchung das Fehlen aller entzündlichen Veränderungen bestätigt hatte, noch eine sehr kleine. Hamilton hat in einem Falle, wo die spinalen Symptome im Anschluss an Pyelitis in Folge von Blasenaffection sich eingestellt hatten, eine grosse Zahl von Rückenmarksgefässen durch Thromben verstopft gefunden. Auf diese ist wahrscheinlich in allen Fällen die primäre Erweichung des Rückenmarks zurückzuführen, weniger auf Embolien, welche bei dem kleinen Kaliber der Rückenmarksgefässe kaum im Stande sein dürften, eine so ausgedehnte Erweichung hervorzubringen. Für diese Ansicht sprechen auch die Versuche von Panum und Vulpian, welche durch Einbringen von nicht löslichem Pulver in die Cruralis nur kleine Erweichungsherde im Rückenmark erzeugen konnten und zwei Beobachtungen von Leyden, in welchen sich bei ulcerativer Endocarditis wohl zahlreiche capilläre Embolien, aber dem entsprechend auch nur kleine Erweichungsherde fanden.

## Pathologische Spalt- und Höhlenbildung im Rückenmark. Hydromyelie. Syringomyelie.

Zunächst ist als Analogon des Hydrocephalus internus die angeborene Erweiterung des Centralkanal zu erwähnen (Hydromyelie). Bei dieser findet man den Centralkanal in seiner ganzen Länge erweitert und zwar mehr gleichmässig oder aber an einzelnen Stellen mehr, an anderen weniger, so dass spindelförmige oder selbst sackartige Ausbuchtungen entstehen.

Mit dem Namen Syringomyelie (ἡ σὺριγγή, die Röhre) hat man im Allgemeinen die im Extrauterinleben erworbenen Höhlenbildungen bezeichnet, womit nicht ausgeschlossen ist, dass sich solche an eine congenitale Hydromyelie anschliessen können (Leyden).

Als Syringomyelie sind 1) solche Fälle beschrieben, in welchen es sich ebenfalls um eine Erweiterung des Centralkanal handelte (Hydromyelus acquisitus), 2) solche, in welchen neugebildete

Höhlen in der den Centralkanal umgebenden Rückenmarkssubstanz entstanden waren.

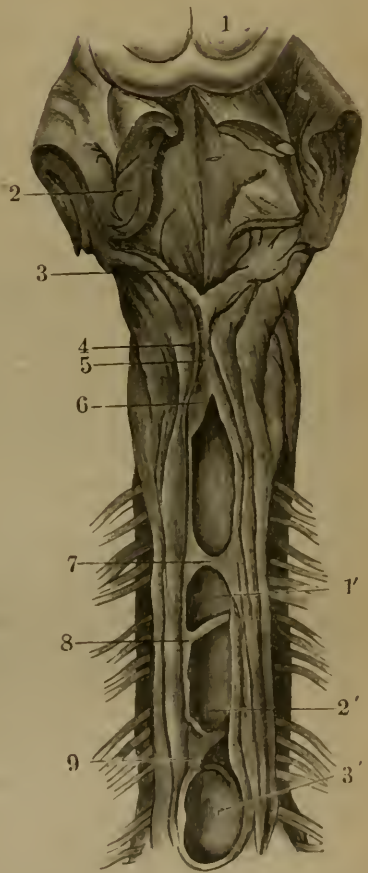
Eine Erweiterung des Centralkanals kann zu Stande kommen durch Schrumpfung neugebildeten Gewebes in seiner Umgebung, wie bei der periependymären Myelitis (Hollopeon) s. diese unten. Neugebildete Höhlen in der Rückenmarkssubstanz selbst aber entstehen durch Erweichungsvorgänge mit völliger Resorption des neugebildeten Gewebes, so bei Neubildungen, besonders den verschiedenen Formen von Gliom, bei hämorrhagischen und myelitischen Herden.

Die im Rückenmark vorkommenden pathologischen Höhlen sind mit einem klaren Fluidum oder mit hyaliner Gallerte gefüllt.

Eine Symptomatologie der Syringomyelie lässt sich insofern nicht wohl geben, als die dadurch gesetzten Zerstörungen von Rückenmarkssubstanz in den verschiedenen Fällen verschieden localisirt sind. Bei vorwiegender Zerstörung der Hinterstränge findet man, wie in dem berühmt gewordenen Falle von Späth-Schüppel, ausgedehnte Anästhesie; sind die vorderen und seitlichen Partien des Rückenmarks lädirt, so haben wir das Bild der amyotrophischen Lateralsclerose oder der progressiven Muskelatrophie. Weniger ausgedehnte Höhlenbildungen können ohne alle ausgesprochene Symptome bestehen.

Da die Höhlenbildung als solche überhaupt keine besonderen Erscheinungen macht, so ist die Diagnose der Syringomyelie während des Lebens überhaupt nicht zu stellen und darum kann von einer Prognose und Therapie derselben überhaupt nicht die Rede sein. Folgende Beobachtung von Hermann Köhler, von welcher ich noch das Präparat besitze, möge hier Platz finden: Bei einem 38jährigen Zahnarzt, dessen Rückenmark in Folge von rother Erweichung der grauen Substanz von der Medulla oblongata an bis zum 6. Brustwirbel eine centrale Höhle von Federkielstärke enthielt, hatte sich, nachdem im Frühjahr zwei Monate lang die heftigsten Schmerzen in allen vier Extremitäten getobt hatten, motorische und sensible Lähmung derselben mit Atrophie und Oedem eingestellt. Nach einer Badekur in Gastein verschlimmerten sich die Lähmungserscheinungen und es gesellte sich Incontinentia alvi et urinae hinzu. Neben bohrenden Schmerzen im Nacken und im Rücken zeigte sich Herzklopfen mit kleinem frequenten Puls (100 in der Minute) ohne nachweisbaren Herzfehler. Nachdem sich Decubitus eingestellt und der Marasmus, gesteigert durch Schlingbeschwerden, immer mehr zugenommen hatte, starb der Kranke in Folge von Lähmung der Respirationsmuskeln im 8. Monat

seines Leidens den Erstickungstod. Von Einzelheiten des Sectionsbefundes wollen wir noch folgende erwähnen: Die weichen Häute waren in der Ausdehnung der Rückenmarkshöhle stark injicirt, besonders im Halstheil sammetartig roth gefärbt und zu einer lederartigen Hülle um das Rückenmark verdickt. Letzteres war in derselben Ausdehnung in seinem Volumen so sehr vergrössert, dass es die ganze Theca vertebralis fast vollkommen ausfüllte. Auf dem Durchschnitte sah man, dass die verdickten Meningen nur eine ringsum dünne Markschiebt bedeckten und dass im Centrum ein Substanzverlust, wesentlich der grauen Substanz bestand. Das Präparat hat grosse Aehnlichkeit mit dem Figur 58 abgebildeten Hydromyelus nach Nonat. Dieser Fall betraf einen 34jährigen Schlosser, welcher zunächst über heftige Schmerzen in der Nackengegend klagte, die später sich über den Rücken verbreiteten. Dann traten krampfartige Bewegungen der unteren Extremitäten mit Hyperästhesie und motorischer Schwäche ein. Nachdem noch Incontinenz der Blase und des Mastdarms hinzugetreten waren, kam es binnen einiger Monate zur vollständigen motorischen und sensibeln Paraplegie. Auch bei diesem Kranken zeigten sich Oedeme der unteren Extremitäten und frequenter Puls (108). Auch er starb suffocatorisch, nachdem Decubitus am Kreuzbein und am grossen Trochanter sich ausgebildet hatten.



58.

## Hydromyelus nach Nonat.

Medulla oblongata und Halsmark von hinten gesehen und aufgeschnitten, so dass der erweiterte, von Scheidewänden durchsetzte Centralkanal freigelegt ist. 1 Vierhügel, 2 linker Kleinhirnschenkel, 3 die oben auseinanderweichenden Hinterstränge, 4 queres Band von Markssubstanz, welches den Kanal von hinten her schliesst, 5 dasselbe Band eingeschnitten, 6, 7, 8, 9 Scheidewände, welche den erweiterten Kanal in mehrere gesonderte Kammern 1' 2' 3' abtheilen

## Die periependymäre Myelitis (Myélite péri-épendymaire. — Hallopeau).

Bei dieser Form von centraler Myelitis kommt es zu einer Wucherung der epithelartigen Zellen, die den Centralkanal auskleiden oder zu einer solchen der Neurogliazellen in der Umgebung desselben und in Folge davon zu Veränderungen der centralen grauen Substanz des Rückenmarks. Diese kann in der ganzen Länge des Rückenmarks in eine feste Masse verwandelt werden; meist aber verfällt ein Theil der letzteren der Erweichung und so entsteht nach erfolgter Resorption der erweichten Massen eine mit seröser Flüssigkeit gefüllte Höhle. Andere lassen die Höhle (s. oben) durch Schrumpfung des neugebildeten Gewebes und dadurch erfolgende Auseinanderzerrung des Centralkanals entstehen. Jedenfalls findet sich die Höhle aber nicht immer an der Stelle des Centralkanals, sondern viel häufiger nach hinten und seitlich von demselben, selten vor demselben (Th. Simon). Die neugebildete Höhle kann ebenfalls die ganze Länge des Rückenmarks einnehmen oder auch nur wenige Millimeter lang sein. Ebenso variirt der Querschnitt derselben zwischen der Grösse einer Kleinfingerspitze und der eines Stecknadelpfropfes. Das umgebende sclerosirte Gewebe kann sich auf dem Querschnitt bis in die Seitenstränge hinein und bis gegen die hinteren Wurzeln und der Länge nach durch das ganze Rückenmark erstrecken, während die Höhle selbst nur einen kleinen Theil desselben einnimmt, so ausschliesslich die Cervicalregion in einem Falle von Lancereaux. Am häufigsten findet man die Höhlen im oberen Brust- und unteren Halsmark.

Die Symptome der periependymären Myelitis bestehen in Lähmungserscheinungen gefolgt von Verminderung der electricchen Erregbarkeit und Atrophie der bereits gelähmten Muskeln; andere Störungen fehlen. Die Lähmung tritt fast plötzlich ein: eines Tages bemerkt der Kranke, dass er einen Gliedabschnitt — Finger, Hände, Zehen — seltener ein ganzes Glied nicht beugen kann. Die am häufigsten zuerst befallenen Muskeln sind an den unteren Extremitäten die Plantarflexoren, an den oberen die Strecker der Finger und Hände. Später kommen die übrigen Extremitätenmuskeln an die Reihe. Der Process kann de- oder ascendirend verlaufen; im letzteren Falle bedingt Bulbärparalyse mit Respirationslähmung den tödtlichen Ausgang. Erfolgt das Aufsteigen der Lähmung rapid, so ist eine Verwechslung mit Landry'scher Paralyse sehr leicht möglich. Im Allgemeinen ist der Verlauf

ein langsamer, aber — und das ist characteristisch — nicht nur mit andauerndem Stillstand, sondern mit mehrweniger vollständiger Rehabilitation der gelähmten und atrophirten Muskeln. Solche scheinbare Besserungen mit Rückfällen abwechselnd können sich öfter wiederholen.

## Rückenmarkserkrankung nach Einwirkung plötzlich erniedrigten Luftdrucks.

In neuerer Zeit hat man bei Arbeitern, welche bei Brückenbauten stundenlang unter dem Wasser in sogenannten „Caissons“, (Kasten mit comprimierter Luft) bei einem Luftdruck bis zu drei Atmosphären sich aufgehalten und dann plötzlich dem niedrigeren Druck der atmosphärischen Luft ausgesetzt hatten, neben anderen Erscheinungen — wie Ohrenscherzen, Ohrblutungen, Taubheit, Muskel- und Gelenkschmerzen — motorische Paraplegien spinalen Ursprungs beobachtet. Die motorische Lähmung, welche sich meist auf die unteren Extremitäten beschränkte, trat meist unmittelbar, etwa eine halbe Stunde nach Verlassen des Caisson ein; auch die Sensibilität zeigte sich öfter bis an den Rumpf hinauf herabgesetzt; dabei bestand Retentio urinae in Folge von Lähmung des Detrusor; später stellte sich Cystitis ein. In manchen Fällen ging die Lähmung zurück, so dass vollständige Heilung eintrat, in anderen dagegen erfolgte nach zwei bis zehn Wochen der Tod.

Die von Leyden und Fr. Schultze in je einem Falle vorgenommene Untersuchung des Rückenmarks ergab, dass hauptsächlich das Brustmark und hier wieder die Hinterstränge und die anliegenden Partien der Seitenstränge verändert waren. Hier fanden sich zahlreiche kleine weissliche Herde, welche in unregelmässiger Weise in die nicht verfärbte Substanz eingesprengt erschienen. Unter dem Mikroskop stellten sich diese Herde als massenhafte Anhäufungen von rundlichen Zellen, etwa von der Grösse der Körnchenzellen, dar, welche nach Leyden in Folge von Berstung und Spaltbildung in die Rückenmarkssubstanz ausgetreten waren. Die nervösen Elemente fehlten im Bereich dieser Herde vollständig; in ihrer Umgebung bestand parenchymatöse Myelitis. Die Zerreissung der Rückenmarkssubstanz soll entstehen durch das plötzliche Freiwerden von Gasblasen, die sich nach den Versuchen von Hoppe-Seyler und P. Bert bei schnellem Wechsel des atmosphärischen Druckes aus dem Blute, Sauerstoff enthaltend, oder aus den Plasmaflüssigkeiten, Kohlensäure enthaltend, entwickeln. Das

Brustmark disponire wegen seiner geringeren Consistenz besonders zu solchen Zerreiſsungen. Auffällig blieb unter anderen bei dieser Erklärung, dass in den pathologischen Fällen niemals — wie bei den Versuchen von R. Blanchard und P. Regnard an Hunden — Zerreiſsung von Blutgefässen mit Extravasatbildung gefunden wurde, obgleich in dem Falle von F. Schultze die Gefässwände verändert waren. Moxon führt die Symptome auf Behinderung der Circulation im Rückenmark, namentlich in dem unteren Abschnitt desselben zurück. Therapeutisch wird man wie bei der acuten Myelitis zu verfahren haben, mit welcher das klinische Bild bis auf das Fehlen des Fiebers grosse Aehnlichkeit hat.

## Die multiple Sclerose des Gehirns und Rückenmarks. Inselförmige disseminirte Herdsclerose. Sclérose en plaques.

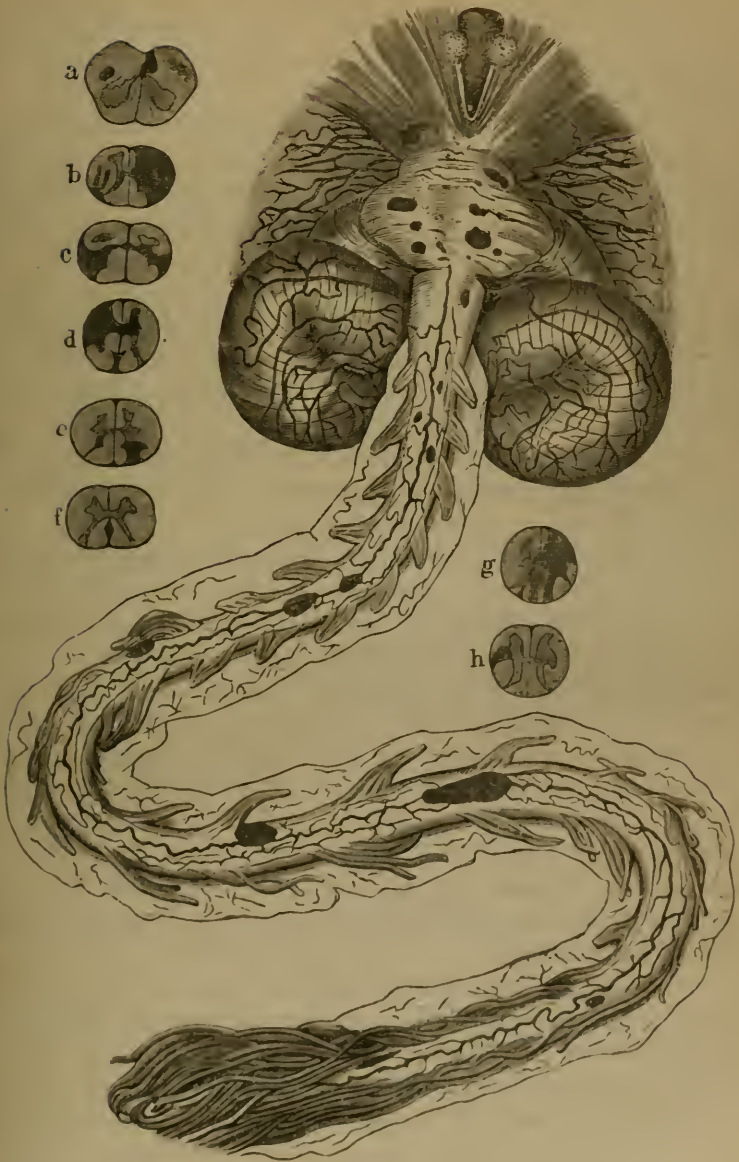
### Pathologische Anatomie.

An der Oberfläche des Gehirns und Rückenmarks bemerkt man hier und da zerstreut graue oder grauröthliche, nach längerem Liegen an der Luft wie gekochtes Lachsfleisch aussehende Flecke, welche auf Durchschnitten als sich in die Substanz hineinerstreckende Herde sich darstellen; die Consistenz derselben erscheint erheblich vermehrt im Vergleich zu der ihrer Umgebung.

Bei genauerer Untersuchung findet man diese zwar mehrweniger unregelmässigen, aber doch stets wohl umschriebenen Herde über das ganze Cerebrospinalsystem zerstreut: im Gehirn vorwiegend in der weissen Substanz, ebenso im Kleinhirn, in der Brücke und dem verlängerten Mark sowohl an der Peripherie, wie in der Tiefe; am Rückenmark bis auf die einzelnen Bündel der Cauda equina, auf dem Querschnitt das Areal in willkürlichster Weise durchsetzend, ohne auf die Abgrenzung der einzelnen Stränge irgendwie Rücksicht zu nehmen; schliesslich bleiben auch die einzelnen Gehirnnerven nicht verschont, namentlich in ihrem Ursprung aus dem Gehirn, und ebensowenig die vorderen und hinteren Wurzeln des Rückenmarks.

Aus dieser Beschreibung der grob makroskopisch wahrnehmbaren Verbreitung der multiplen Sclerose lassen sich in Bezug auf die klinischen Erscheinungen dieser Krankheit schon vorweg zwei Schlüsse ableiten:





59.

Typischer Fall von disseminierter Sclerose des Rückenmarks und Mittelhirns (nach Leyden).

a-h Querschnitte in verschiedener Höhe durch dasselbe Rückenmark nach dem frischen Präparat gezeichnet. Die sclerotisch veränderten Stellen sind durch dunklere Schattirung markirt.

1) Dieser eigenthümlichen und regellosen Verbreitung der Gewebsveränderung muss eine ebenso sonderbare und launenhafte Combination von Symptomen entsprechen und es muss schwer halten eine typische Form herauszufinden.

2) Jenachdem das Gehirn oder das Rückenmark vorzugsweise oder beide gleichzeitig der Sitz der sclerotischen Herde sind, wird eine cerebrale, eine spinale oder eine cerebrospinale Form der multiplen Sclerose vorhanden sein. Ausschliessliches Befallensein des Gehirns ist sehr selten.

Die mikroskopische Untersuchung der sclerotischen Herde hat bis jetzt keine sicheren Aufschlüsse über die Genese derselben ergeben. Jedenfalls ist nicht zu bezweifeln, dass es sich um einen chronisch entzündlichen Process handelt mit Ausgang in Bindegewebs- und Schwielenbildung (Wernicke).

Im Allgemeinen findet man nämlich das Bindegewebe in abnormer Weise vermehrt und verdichtet, die Nervenlemente bis auf eine spärliche Zahl geschwunden.

Der einzelne Herd, welcher bei unbewaffnetem Auge von dem umgebenden Gehirn vollständig getrennt zu sein scheint, zeigt jetzt an seiner Peripherie alle möglichen unmerklichen Uebergänge in dieses. In der ersten peripheren Zone bemerkt man das Bindegewebe mehr unregelmässig netzförmig angeordnet mit zahlreichen grösseren Kernen an jedem Kreuzungspunkt. Die Nervenfasern sind hier noch in grosser Zahl erhalten, beginnen aber schon zu atrophiren, wenigstens in Bezug auf das Myelin; denn das Volumen des Axencylinders bleibt fast immer erhalten, ja erscheint sogar vermehrt. In der zweiten Uebergangszone sind die Nervenfasern noch mehr verschmächtigt, weil die Markscheide hier bereits meist völlig geschwunden ist; der Axencylinder dagegen kann colossale Dimensionen angenommen haben. Die Trabekeln nehmen als dichte Faserstränge fast das ganze Gesichtsfeld ein.

In der dritten, also central gelegenen Zone hat das fibrilläre Bindegewebe die Nervenlemente verdrängt; der Axencylinder persistirt noch, aber verdünnt und oft nur schwer zu unterscheiden. Das anfangs vorhandene fibroide Reticulum mit seinen Zellenknoten ist verschwunden. Es handelt sich demnach im Wesentlichen um Bindegewebswucherung, also um das, was man Sclerose nennt. Nur das Persistiren der Axencylinder auch im vorgerückten Stadium des Processes unterscheidet diesen von anderen Formen der Sclerosen, insonderheit von der der Hinterstränge. Auch die Gefässwände verändern sich; anfangs beobachtet man meist Kernwucherung, später Verdickung der Gefässwände;

schliesslich findet man das Lumen der Gefässe in Folge der Bindegewebswucherung und der Fettinfiltration ihrer lymphatischen Scheiden bedeutend verengert.

Die Veränderungen an den Nervenfasern gestalten sich ganz ähnlich wie nach Nervendurchschneidung: der Inhalt der Nervenscheide gerinnt, zerfällt in einzelne Fragmente, schliesslich findet man als Rest derselben Fettkörnchenzellen und körnigen Detritus. In der grauen Substanz geht derselbe Process in der Neuroglia vor sich; die Nervenzellen degeneriren, ihre Fortsätze schwinden und der Zellkörper selbst atrophirt.

Während man früher annahm, dass der Process von der Neuroglia selbst ausgehe (Rindfleisch), neigen in neuerer Zeit viele dazu, die Veränderungen an den Gefässen als Ausgangspunkt des sclerotischen Processes anzusehen (s. oben S. 53). Definitiv ist darüber bis jetzt nichts entschieden.

#### Aetiologie.

Die Aetiologie der multiplen Sclerose liegt noch sehr in Dunkel gehüllt. Man hat psychische Aufregung wie anhaltenden Kummer, plötzlichen Schreck, sodann Erkältung, Trauma, z. B. Erschütterung des ganzen Körpers bei einem Eisenbahnunglück als Ursache beschuldigt. Sicher ist, dass die multiple Sclerose sich nach acuten Krankheiten — Typhus, Variola, Cholera — entwickelt, bei Kindern nach Scharlach. In einem Falle sah ich bei einem 20jährigen Buchhändler die Symptome der multiplen Sclerose als Folge einer „schweren acuten Rückenmarks-entzündung“, die vor elf Jahren nach einem kalten Bade aufgetreten war.

Erblichkeit ist in wenigen Fällen nachzuweisen. Die Krankheit befällt am häufigsten das blühende Alter, 20. bis 35. Jahr; nach dem 45. Jahre sieht man die Krankheit selten oder nie sich entwickeln. Bei Kindern sind bis jetzt nur einige Fälle beobachtet.

Nach Charcot soll die Affection bei Weibern häufiger vorkommen als bei Männern; indessen scheint diese Angabe darauf zu beruhen, dass das Beobachtungsmaterial dieses Autors sich wesentlich aus der Salpetrière, diesem Asyl für alte Frauen, recrutirt. Die übrigen Autoren wissen von einer Prädisposition dieser Krankheit für das eine oder andere Geschlecht nichts.

#### Symptome.

Das Hauptsymptom der multiplen Sclerose ist das Zittern. Wenn wir einen Kranken im vorgerückten Stadium vor uns haben, so

sehen wir schon bei ruhigem Aufsitzen den Kopf wackeln; beim Gehen zittern auch die Extremitäten und der Rumpf. Nur im Liegen hört das Zittern völlig auf. Im Beginn der Krankheit kann das Zittern anfallsweise mehrmals wöchentlich auftreten und zwei bis drei Stunden anhalten; in einem Falle sah ich es nur während der Bettlage. Gegenüber dem gewöhnlichen Zittern, wie dem bei *Paralysis agitans* beobachteten, hat das Zittern bei multipler Sclerose seine ganz bestimmten, charakteristischen Merkmale. Bei der *Paralysis agitans* besteht dasselbe fortwährend, auch bei der Ruhestellung des Rumpfes und der Glieder, bei der multiplen Sclerose tritt es nur auf bei intendirten Bewegungen. Daher der Name „Intentionszittern“. Dem widerspricht nicht, dass der Kopf und wohl auch der Rumpf im Sitzen wackeln, denn beide müssen durch Muskelcontraction aufrecht erhalten und balancirt werden. Am deutlichsten tritt das Zittern hervor, wenn man den Kranken ein vollgefülltes Glas Wasser mit der Hand ergreifen lässt und ihm aufgiebt, dasselbe zum Munde zu führen. Ehe das Glas klappend die Zähne berührt, ist das Wasser zum grössten Theil verschüttet. Zuletzt tritt ein wahrer Schütteltremor ein. Auch wenn man dem Kranken aufgiebt, die Spitzen der beiden Zeigefinger zusammenzubringen, tritt das Zittern sehr lebhaft hervor. Die Schrift solcher Kranken im späteren Stadium ist ausgesprochene Zitterschrift: zunächst sieht man dies an den Haarstrichen, welche als ausgezackte Linien erscheinen; selbst geübte Schreiber vermögen schliesslich nur noch aus Punkten die einzelnen Buchstaben zusammensetzen. Anfangs erscheint die Handschrift nicht selten nur unsicher, zackig, gekritzelt.

Besonders verschlimmert wird das Zittern durch Muskelanstrengungen und Gemüthsbewegungen; auch im Affect nimmt es ausserordentlich zu. Erst im ganz späten Verlauf der Krankheit, wenn die Glieder durch Contracturbildung und Versteifung in den Gelenken unbeweglich geworden sind, hört es auf.

In Betreff der Ursache des Zitterns müssen wir unsere Unwissenheit bekennen. Ob das Vorhandensein von sclerotischen Herden im Gehirn daraus erschlossen werden kann, oder ob solche im Rückenmark genügen, um es hervorzubringen, darüber wissen wir ebenfalls nichts. Charcot hat die Frage aufgeworfen, ob nicht vielleicht die Einschnürung der erhaltenen Axencylinder durch das sclerotische Bindegewebe die Uebertragung der Willensimpulse wiederholentlich unterbreche, sodass daher das Zittern käme. Ebenfalls als Zitterbewegungen kann man zwei andere Symptome der multiplen Sclerose auffassen: den Nystagmus und die Störungen der Sprache.

Nystagmus findet sich etwa in der Hälfte der Fälle: er besteht meist in seitlichen Zuckungen der Augäpfel; manchmal tritt derselbe nur beim Fixiren auf, namentlich wenn der Blick ad maximum nach der

*Erhard Kuffel* März 1877.

*Erhard Kuffel* März 1879.

*Erhard Kuffel* März 1882.

60.

Autographen eines Dorfschullehrers, der im Jahre 1877, wo er 48 Jahre alt war, bereits seit sechs Jahren an Symptomen der multiplen Sclerose litt. Die erste Schriftprobe von 1877 zeigt noch ziemlich feste, etwas ausgezackte Buchstaben; auf der zweiten von 1879 verstand der im Schreiben geübte Mann die Buchstaben nur dadurch noch leserlich herzustellen, dass er dieselben aus einzelnen Punkten und Strichen zurecht malte; auf der dritten von 1882 dagegen vermag er die Feder nicht mehr zu regiren: er bringt nur unregelmässig ausgefahrene, in einander laufende, eben noch leserliche Zeichen zu Stande.

einen Seite gerichtet wird. Geringe Grade von Nystagmus entdeckt man am besten durch den Augenspiegel; dabei sieht man das Bild der Papille rhythmisch hin und her schwanken. Zugleich beobachtet man auch anderweitige Sehstörungen. Abgesehen von Augenmuskellähmungen kommt es besonders häufig zur Amblyopie in Folge von Entwicklung sclerotischer Herde im Sehnerven; vollständige Erblindung tritt niemals oder wenigstens äusserst selten ein; die Opticuspapille kann dabei völlig normal sich präsentiren.

Auch die Sprachstörung trägt in manchen Fällen deutlich den Character des Zitterns, insofern die Sprache meckernd ist. In vielen Fällen ist sie langsam und schleppend: es ist, als ob die Zunge zu dick geworden wäre wie bei einem Angetrunkenen oder wie bei einem Paralytiker. Die Worte werden silbenweise hervorgebracht, ohne dass von einem eigentlichen Stottern die Rede wäre. Besonders schlecht werden die Buchstaben l, p, g ausgesprochen. Allmählich wird die Sprache undeutlich und schliesslich unverständlich. Zittern der herausgestreckten Zunge ist nicht allzuhäufig, öfter sieht man beim Sprechen Zitterbewegungen an den Lippen. Beim Lachen und Weinen, welches

zuweilen in krampfhafter Weise die Kranken befällt, kommt es häufig zu juchzender Inspiration.

Bei dieser Sprachstörung handelt es sich offenbar um Anarthrie: die Innervationsstörung hat ihren Sitz in den motorischen Centren des Articulationsapparates und ihre Ursache höchst wahrscheinlich in den sclerotischen Herden des Pons und namentlich der Medulla oblongata.

Neben den genannten drei charakteristischen Symptomen findet man gewöhnlich noch anderweitige Störungen der Motilität. Zu complete Lähmungen kommt es fast immer erst in dem letzten Stadium, sonst handelt es sich meist nur um motorische Schwäche und Parese. Diese befällt fast immer zuerst eine untere Extremität, meist schon beim ersten Eintritt der Krankheitserscheinungen. Das Bein wird schwerbeweglich, der Fuss oder das Knie knicken beim Gehen um. Ganz allmählich nimmt die Motilität ab. Die Parese geht auch auf die andere untere Extremität über, ganz spät auch auf die oberen Extremitäten. In manchen Fällen tritt periodisch ein auffallendes Zurückgehen der Lähmungserscheinungen ein. Dieses kann sich während des ganzen Krankheitsverlaufes drei bis vier Mal wiederholen.

Viel auffälliger als die paralytischen sind in manchen Fällen die spastischen Erscheinungen. Auch diese treten im Anfang besonders deutlich hervor an der unteren Extremität. Versteifung und Lähmung combiniren sich hier, so dass, wenn beide Beine ergriffen sind, der Gang schleppend und gleichzeitig spastisch ist (paretisch-spastischer Gang).

Ueberwiegen, wie dies häufig der Fall ist, die spastischen Erscheinungen, so kommt es zum ausgesprochenen spastischen Gang. Während der Ruhestellung der Beine beobachtet man alsdann an diesen nicht selten eine tonische Starre; die Kniee sind dabei gestreckt, gegeneinander gedrängt durch Contraction der Adductoren, sodass sie nur mit Mühe von einander zu entfernen sind; die Füße stehen in Equinovarusstellung. Die Versteifung kann so stark sein, dass man an einer unteren Extremität den ganzen Rumpf aufheben kann. Die anhaltende Versteifung der unteren Extremität tritt namentlich bei passiven Bewegungen zu Tage, bei Beugung und Streckung des Knies.

In fast allen Fällen sind die Sehnenreflexe der Unterextremitäten gesteigert; der Patellarreflex tritt in ausgiebiger Weise bei leichter Reizung der Patellarsehne ein. Auch das Fussphänomen ist ausserordentlich leicht hervorzubringen und steigert sich häufig zu einem ausgesprochenen Schütteltremor der ganzen unteren Extremität, den die Franzosen nach Brown-Séguard's Vorgang immer noch

thörichter Weise als spinale Epilepsie bezeichnen. Dasselbe Schütteln entsteht nicht selten beim leichten Klopfen auf das Lig. patellare proprium oder auch auf den Quadriceps; ja bei einfachem Kitzeln der Fusssohle, bei Kneifen der Haut, bei Berühren derselben mit einem kalten Gegenstande, bei Extendiren der Zehen, bei Application des faradischen Stromes, bei Bewegungsversuchen, die der Kranke macht; das Schütteln kann mehrweniger den ganzen Körper ergreifen.

Bei einem Kranken sah ich klonische Krämpfe verbunden mit tonischer Versteifung der unteren Extremitäten, sobald man in sitzender Stellung die Unterextremität auf einen zweiten Stuhl ausgestreckt hatte. Es trat eine wahre Trommelstockbewegung des Beines ein, die mehrere Minuten lang anhielt. An den oberen Extremitäten fehlen die spastischen Erscheinungen meist ganz oder sie sind wenigstens in viel geringerem Grade ausgesprochen als an der unteren. Am meisten nimmt man die spastische Versteifung wahr bei passiven Bewegungen. In seltenen Fällen findet man auch hier dieselbe tonische Starre; alsdann sind beide Oberextremitäten in gewaltsamer Extension an den Rumpf gepresst. Ebenso sind hier in den meisten Fällen die Sehnenreflexe nicht besonders gesteigert; in manchen dagegen lassen sich dieselben an der Triceps- und Bicepssehne, sowie am Handgelenk in lebhafter Weise und ebenso vom Periost aus hervorrufen.

In den späteren Stadien der Krankheit laufen die spastischen Erscheinungen aus in permanente Contracturen der Extremität. Während diese sich ausbilden, empfinden die Kranken ein sehr lästiges Spannen in den Extremitäten, deren Muskeln sich in der That hart und gespannt anfühlen. Alsdann sind die Sehnenreflexe nur noch in geringem Grade oder gar nicht mehr wahrzunehmen; ebenso hört das Zittern fast ganz oder vollständig auf. Diese Contracturbildung führt noch in höherem Grade als die Lähmungserscheinungen andauernde Bettlage und grosse Unbehilflichkeit der Kranken herbei.

Die oberen Extremitäten können dann in den Schultern so versteift sein, dass sie eben nur vom Rumpf etwas abgehoben werden können. Die Hände und Finger stehen schliesslich in Beuge-, die untere Extremität in Streckcontractur.

In manchen Fällen wird die Unsicherheit der Bewegungen schon frühzeitig vermehrt durch das Auftreten von Ataxie. Einer meiner Kranken, bei dem nach Typhus sich multiple Sclerose, die später durch die Autopsie nachgewiesen wurde, entwickelte, klagte im Beginn seines Leidens fast ausschliesslich darüber, dass er — er war Böttcher — die Kerbe in die Reifen nicht mehr so geschickt wie früher schneiden

konnte. In solchen Fällen wird dann bald auch der Gang unsicher; die Kranken haben Mühe, sich im Gleichgewicht zu erhalten, sie können nicht stehen ohne Anhalt; sämtliche Bewegungen sind nicht nur schlecht beherrscht, sondern erfolgen zuckend und absatzweise.

Störungen der Sensibilität fehlen in vielen Fällen von multipler Sclerose vollständig, in den meisten treten sie gegen die beschriebenen Störungen der Motilität durchaus zurück. Meist sind die Störungen nur subjectiver Natur, insofern es sich um Parästhesien wie Gefühl von Ameisenkriechen, Taubsein u. dergl. handelt. Objectiv wahrnehmbare ausgebreitete Anästhesien findet man nur in aussergewöhnlichen Fällen.

Die Sphincteren erleiden nur selten eine erhebliche Functionstörung und zwar erst in den letzten Stadien.

Trophische Störungen fehlen gewöhnlich. Muskelatrophie bildet sich nur ganz ausnahmsweise aus und beschränkt sich dann auf den sonst am meisten befallenen Theil. So sah ich Muskelatrophie an der unteren Extremität eines Kranken Namens Ludwig, an welcher das Zittern so hochgradig wurde, dass die Kniescheibe auf- und abging. Ebstein sah Atrophie des vorderen Abschnittes der Zunge in einem Falle, wo bei der Autopsie ein sclerotischer Plaque gerade an den Wurzelursprüngen des Hypoglossus gefunden wurde. Von anderen trophischen Störungen sind herpes- und pemphigusartige Exantheme, Auftreibung der Phalangealgelenke, Pigmentirung und Rauigkeit der Nägel, sowie Ausfallen der Haare gelegentlich beobachtet worden; von vasomotorischen Herabsetzung der Temperatur in einer Extremität mit abnormer Schweisssecretion.

Als der multipeln Sclerose eigenthümlich und in diagnostischer Hinsicht verwandten Affectionen, namentlich der Tabes gegenüber, wichtig verdienen noch eine ausführliche Besprechung die

### Cerebralen Symptome.

Wir können hier unterscheiden zwischen leichten und schweren. Zu den ersteren gehören Kopfschmerzen, kurz andauernder Schwindel, welcher die Unsicherheit beim Gehen gelegentlich vermehrt und eigentlich psychische Symptome, wie schneller Stimmungswechsel und, dem stupiden Gesichtsausdruck entsprechend, unmotivirtes Weinen und albernes Lachen.

Als schwere cerebrale Erscheinungen sind beobachtet: Apoplectiforme Anfälle, epileptiforme Anfälle und Schwächung der Intelligenz bis zur Dementia. Was zunächst die genannten



Anfälle anbelangt, so beginnen dieselben mit Verdüsterung des Bewusstseins, welches sich zum tiefen Coma steigern kann. Dieselben sind stets begleitet von hemiplegischer Körperlähmung, die gewöhnlich schlaffer Natur ist, ohne Contractur, und meist in wenigen Tagen, nachdem die ebenfalls nur ein bis zwei Tage bestehende Bewusstlosigkeit sich vermindert hat, sich wieder zurückbilden kann, ohne Spuren zu hinterlassen. Dieselbe tritt ohne oder mit epileptiformen Convulsionen ein, welche dann gewöhnlich gerade oder vorwiegend die später hemiplegische Körperhälfte befallen. Während der Anfälle sind constant Fiebererscheinungen vorhanden: die Temperatur steigt rapid, der Puls ist beschleunigt. Erstere kann schon in den ersten Stunden nach Eintritt des Anfalls  $39^{\circ}$  erreichen, und binnen 12—24 Stunden auf  $40^{\circ}$  steigen. In den Fällen, wo Heilung eintritt, fällt sie ebenso schnell wieder; steigt sie über  $40^{\circ}$ , so bedeutet dies gewöhnlich lethalen Ausgang. Bei der Autopsie sucht man dann vergebens nach einer Ursache dieser stürmischen Erscheinungen. Nicht einmal eine Spur von Hyperämie im Gehirn wird gefunden; vielleicht, dass diese ausserordentlich flüchtiger Natur ist. Von den apoplectischen Anfällen in Folge von Hirnhämorrhagie unterscheiden sich die bei multipler Sclerose schon durch das Verhalten der Temperatur. Dort sinkt dieselbe unmittelbar nach dem Eintritt des Anfalls und bleibt in den nächsten 24 Stunden subnormal, hier steigt sie von Anfang an und steigert sich binnen 24 Stunden bis auf  $40^{\circ}$  C.

Auch sonst sind die Anfälle, wie gesagt, namentlich der Tabes gegenüber, diagnostisch von grossem Werthe. Ganz analog gestalten sich beiläufig die epileptiformen Anfälle bei der Dementia paralytica; auch hier sind die pathologischen Anatomen bekanntlich bis jetzt das anatomische Substrat schuldig geblieben.

Prognostisch sind die Anfälle insofern von übler Bedeutung, als die sämmtlichen Krankheitserscheinungen sich nach denselben regelmässig merklich und andauernd verschlimmern. Sie treten meist nur ein Mal während des ganzen Krankheitsverlaufs auf, selten öfter, bis drei, ja bis sieben Mal.

Schliesslich bildet sich in manchen Fällen von multipler Sclerose eine Schwäche der Intelligenz aus, welche bis zur Imbecillität, ja bis zur Demenz sich steigern kann. Die habituelle Apathie wird gelegentlich durch heftige Zornesausbrüche, welche ohne jede Veranlassung auftreten können, unterbrochen. Sinnestäuschungen laufen gelegentlich auch mit unter. So sah eine meiner Kranken einen schönen Vogel durch das Zimmer fliegen u. dgl.

## Verlauf, Dauer und Ausgänge.

Charcot hat den Krankheitsverlauf in drei verschiedene Perioden getheilt: die erste reicht bis zur Bildung der permanenten Contracturen, welche den Kranken an das Bett fesseln, die zweite bis zum Eintreten allgemeiner Ernährungsstörungen und die dritte stellt sich als Terminalperiode dar.

Der Beginn der Krankheit ist meist ein allmählicher, mit cerebralen Symptomen: Schwindel, Doppelsehen, Sprachstörung, Nystagmus, weiterhin Zittern und Parese der Gliedmassen; häufiger mit spinalen Symptomen: Parese und Zittern der einen, später der anderen unteren Extremität, schliesslich der oberen Gliedmassen. Ein plötzliches Hereinbrechen der Krankheit ist selten: einige Tage nach einem Anfall von Schwindel stellen sich bereits Zittern und Parese ein. In einem Falle von Vulpian begann die Affection mit einem apoplectiformen Anfall, der von temporärer Hemiplegie gefolgt war, nachdem einige Tage Schwindel und Kopfschmerz vorausgegangen waren. Auch gastrische oder gastralgische Krisen können die schnell vorwärtsschreitende Form der Krankheit einleiten.

Ehe die permanenten Contracturen sich ausbilden und den Kranken an das Bett fesseln, können zwei, vier, sechs Jahre vergehen. Während dieser Zeit kann sich auch spontan vorübergehende Besserung dieses oder jenes Symptoms einstellen. Merkliche Verschlimmerung tritt regelmässig nach den apoplectiformen oder epileptiformen Anfällen ein.

Im Terminalstadium leidet die allgemeine Ernährung in Folge von Appetitlosigkeit und profusen Diarrhöen; es treten Paralyse der Sphincteren und chronischer Blasenkatarrh hinzu. Dazu stellt sich Decubitus ein, und die Kranken sterben nicht selten in Folge von Verjauchung desselben an Pyämie. In anderen Fällen macht eine intercurrente Krankheit, namentlich Pneumonie, Lungenphthise oder Dysenterie dem Leben ein Ende. Zuweilen sterben die Kranken noch vor dem Eintritt in das dritte Stadium in einem apoplectiformen Anfall, oder es stellen sich, in Folge Ergriffenwerdens der Medulla oblongata, Symptome von Bulbärparalyse — Schlingbeschwerden, dyspnoische Anfälle — ein und führen den Tod herbei.

Die Dauer des ganzen Krankheitsverlaufes beträgt im Durchschnitt sechs bis zwölf Jahre; doch hat man einzelne Fälle durch Jahrzehnte sich hinziehen sehen.

Die Eintheilung in eine spinale, cerebrospinale und cerebrale Form ist practisch sehr schwer durchzuführen, insofern nur sehr selten das Gehirn oder das Rückenmark allein befallen sind.

Dagegen ist es wohl angezeigt auf einige Formen von Varietäten der multiplen Sclerose aufmerksam zu machen, aus welchen das Bild der typischen Form nicht immer ohne Weiteres herauszuerkennen ist. Solche Varietäten sind folgende:

1) Die multiple Sclerose kann unter dem Bilde der chronischen Myelitis verlaufen, insofern als die Gehirnerscheinungen fast ganz zurück-, die spinalen Symptome dagegen in gesteigertem Grade hervortreten: es entwickelt sich zwar allmählich, aber verhältnissmässig in einem frühen Stadium eine ausgesprochene Paraplegie der Unterextremitäten; dazu kommen ebensofrüh Blasenlähmung und namentlich die sonst bei der typischen Form stets vermissten Sensibilitätsstörungen, ausgedehnte Anästhesien und sehr lebhaftes Schmerzen nach Art der blitzartigen Schmerzen der Tabischen.

2) Die multiple Sclerose verläuft unter dem Bilde der spastischen Spinalparalyse: spastische Versteifung der Unterextremitäten mit hochgradig gesteigerten Sehnenreflexen, unbedeutendem Zittern, Fehlen des Nystagmus und der Sprachstörung.

3) Die multiple Sclerose verläuft unter dem Bilde der *Tabes* mit blitzähnlichen Schmerzen, Gürtelgefühl, Anästhesien, Störungen an Blase, Mastdarm und Geschlechtsapparat und vor allem hochgradigen Coordinationsstörungen. Es ist hier hervorzuheben, dass anatomisch in der That Combination von multipler Sclerose mit Strangscleerose der Hinterstränge beobachtet ist.

4) Die multiple Sclerose verläuft von vornherein unter dem Bilde der *Dementia paralytica*, mit der sie sich allerdings viel seltener combinirt als die *Tabes*. Die psychischen Symptome beherrschen alsdann von Anfang an das Krankheitsbild.

5) Die multiple Sclerose setzt zu Anfang Parese einer unteren Extremität mit auffällig rapider Muskelatrophie derselben, sodass die Zitterbewegungen als gesteigerte fibrilläre Zuckungen aufgefasst werden können, und eine abnorm beginnende progressive Muskelatrophie diagnosticirt wird. Erst die apoplectiformen Anfälle führen auf die richtige Diagnose; so in dem schon citirten Fall Ludwig.

6) Die Symptome der Bulbärparalyse treten von vornherein so schwer hervor, dass die für die multiple Sclerose charakteristischen Erscheinungen dagegen verschwinden. In diesen Fällen findet man bei

der Autopsie die meisten sclerotischen Herde in Pons und Medulla oblongata.

7) Es gibt Fälle von multipler Sclerose, welche fast symptomlos verlaufen und bei der Autopsie dann Verwunderung erregen durch das vollständige anatomische Bild, welches vorliegt. Hierher gehören endlich auch:

8) Die eigentlichen „*formes frustes*“, wie sie bei jugendlichen Individuen vorkommen. Bei diesen beobachtet man nur Tremor und Schwäche in den Extremitäten, sowie Andeutungen von Sprachstörungen und zuweilen auch von Nystagmus. Diese Fälle können vielleicht vollständig zurückgehen.

### Diagnose.

Die soeben beschriebenen Varietäten der multiplen Sclerose legen schon den Gedanken nahe, dass die Diagnose in den atypischen Fällen sehr häufig nur auf den Namen einer Wahrscheinlichkeitsdiagnose Anspruch machen kann. Aber der Umstand, dass eine solche Varietät sich auch sonst nicht unter einem der bekannten Paradigmen von Krankheitsbildern unterbringen lässt, berechtigt zur Diagnose unserer Krankheit, welche in ihren Symptomen ebenso willkürlich, launisch und multipel sein kann, wie in ihrem Verhalten in Bezug auf die anatomische Localisation. Die typischen Fälle mit den drei Cardinalsymptomen: Zittern, Nystagmus, Sprachstörungen sind namentlich, wenn noch spastische Erscheinungen und apoplectiforme Anfälle hinzutreten, nicht wohl zu verkennen.

Die Differentialdiagnose hat es vornehmlich zu thun:

- 1) mit der *Paralysis agitans*,
- 2) mit der *Tabes*,
- 3) mit der progressiven Muskelatrophie und
- 4) mit der *Poliomyelitis adultorum*.

1) In Bezug auf die *Paralysis agitans* heben wir folgende Merkmale hervor:

a) Das Zittern tritt bei der *Paralysis agitans* in vollständiger Ruhe auf, ja es wird durch die Willensintention meist, wenn auch nur vorübergehend, sistirt; es erstreckt sich niemals auf den Kopf. Das Zittern der *Paralysis agitans* betrifft im Anfang nicht die ganze Extremität, sondern ist auf den Daumen und die einzelnen Finger beschränkt, an welchen es dann mit coordinirten Bewegungen, wie mit der des Geldzählens Aehnlichkeit haben kann.

b) Die Paralysis agitans ist eine Krankheit des höheren Alters; das Auftreten der multiplen Sclerose nach dem 40. Jahre ist eine grosse Seltenheit.

c) Die Lähmungserscheinungen bei der Paralysis agitans treten erst spät im Krankheitsbilde auf; bei der multiplen Sclerose gleichzeitig mit dem Zittern oder noch vor diesem.

d) Bei der Paralysis agitans fehlen die cerebralen und bulbären Symptome: scandirende Sprache, Nystagmus und andere Sehstörungen, Schwindel und apoplectiforme Anfälle.

2) Die Unterscheidung der typischen multiplen Sclerose von der beginnenden Tabes ist leicht: bei der Sclerose fehlen die Ataxie, die Sensibilitätsstörungen, die Störungen an Blase und Mastdarm; andererseits werden die Steigerung der Sehnenreflexe, die spastischen Symptome überhaupt und das Zittern bei der Tabes vermisst; nur bei der hereditären Form beobachtet man Nystagmus.

3) Die Unterscheidung von der progressiven Muskelatrophie kann in manchen Fällen Schwierigkeiten machen. So sah ich bei dem schon öfter angeführten Kranken Ludwig die Krankheit beginnen mit sehr rapid zunehmender Atrophie beider Unterextremitäten, insonderheit der Waden. Von dem Bilde der progressiven Muskelatrophie abweichend waren aber die fibrillären Zuckungen im Quadriceps so hochgradig, dass die Kniescheibe bei gewissen Stellungen des Beins fortwährend auf- und abtanzt, ferner die ausserordentliche Steigerung der Sehnenreflexe und dazu das Auftreten von mehreren schweren apoplectiformen Anfällen.

4) Die letzteren, sowie die Steigerung der Sehnenreflexe und die spastischen Symptome überhaupt kommen auch bei der Differentialdiagnose von der Poliomyelitis adultorum besonders in Betracht, ebenso wie die bei der multiplen Sclerose im Ganzen selten hervortretende Atrophie gewisser Muskelgruppen.

#### Prognose.

Die Prognose ist ungünstig, jedenfalls in jeder Beziehung weit ungünstiger als bei der Tabes. Je öfter die acuten Schübe sich wiederholen, desto unerquicklicher wird die Lage der Kranken. In Bezug auf die Lebensdauer ist die Prognose bei der multiplen Sclerose ungefähr gleich günstig wie bei der Tabes, da auch sie sich über viele Jahre hinziehen kann. Plötzliche andauernde Verschlimmerung sah ich nach Gemüthsbewegungen und nach schweren Körpertraumen, z. B. Stoss durch einen Bullen, eintreten.

### Therapie.

Die Therapie hat sich bis jetzt im Ganzen ohnmächtig gegen die Krankheit erwiesen: es ist kein einziger Fall von vollständiger Heilung bekannt. Wohl aber möchte ich nach meinen Erfahrungen behaupten, dass die Galvanisation entschiedene Besserung zu Stande bringen kann. Ich applicire die negative Electrode eines schwachen Stromes stabil im Epigastrium, während die positive als Doppelhammer längs der Wirbelsäule allmählich herabgleitet, sodass jeder Abschnitt derselben von der Haargrenze des Hinterhaupts bis zum Kreuzbein herab je zwei Minuten unter der Einwirkung der Anode bleibt. Beim Hervortreten von cerebralen Symptomen verbinde ich damit die Galvanisation des Kopfes (s. unten). Ausserdem empfiehlt sich der Gebrauch lauwarmer Thermalbäder und der Hydrotherapie.

Von inneren Mitteln ist am ehesten noch das *Argentum nitricum* zu versuchen.

In einem Falle sah ich bei einem 47jährigen Subalternbeamten, der Jahre lang unvernünftig viel und stark geraucht hatte, die Erscheinungen von Tremor nach Beschränkung des Rauchens merklich zurückgehen.

## Die localisirten Erkrankungen des Rückenmarks.

Nachdem wir in den vorhergehenden Kapiteln die diffusen Krankheiten des Rückenmarks abgehandelt haben, kommen wir nun zur Besprechung derjenigen, welche auf Veränderungen in bestimmten Abschnitten des Rückenmarksquerschnittes zurückzuführen sind (s. S. 162). In erster Linie gehört eigentlich hierher die Halbseitenläsion; dieselbe ist aber schon S. 114 unter den Verletzungen des Rückenmarks abgehandelt. Wir beginnen mit der die Hinterstränge occupirenden *Tabes*, gehen sodann auf die vorzugsweise die Seitenstränge einnehmende amyotrophische *Lateralsclerose* über und schliessen mit den Erkrankungen des corticomusculären Leitungssystems, der spinalen progressiven Muskelatrophie und der *Poliomyelitis anterior acuta, subacuta und chronica*.

## Hinterstrangsklerose. Graue Degeneration der Hinterstränge.

### Tabes dorsalis. Ataxie locomotrice progressive.

Die Tabes ist die am längsten bekannte und am genauesten studierte Rückenmarkskrankheit. Sie charakterisirt sich anatomisch als eine auf die weissen Hinterstränge oder deren nächste Umgebung beschränkte Strangsklerose; klinisch als eine ausserordentlich chronisch verlaufende spinale Erkrankung mit Bewegungsstörungen, die nicht auf Lähmung, sondern auf Incoordination der Muskeln zurückzuführen sind.

#### Aetiologie.

Die Tabes ist eine sehr verbreitete Krankheit, bei Männern, welche den ursächlichen Schädlichkeiten ungleich mehr ausgesetzt sind, viel häufiger als bei Frauen (6 : 1). Das mittlere Alter zwischen 30 und 50 Jahren ist am meisten disponirt. Vererbung lässt sich in vereinzelt Fällen nicht leugnen; eine besondere Form werden wir als hereditäre Ataxie unten besprechen.

Von eigentlichen Ursachen ist die Erkältung in erster Linie hervorzuheben. Daher sehen wir solche Berufsklassen, welche den Uebeln der Witterung und der Durchnässung besonders preisgegeben sind, am häufigsten befallen werden. Im Uebrigen scheinen alle Schädlichkeiten, welche eine Ueberanstrengung, eine Ueberreizung, eine Erschöpfung der Rückenmarks-Centren hervorbringen, eine Disposition zur Tabes zu setzen. Dahin gehören die früher ausschliesslich als Ursache beschuldigten geschlechtlichen Ausschweifungen, weiter erschöpfende Krankheiten und, wie ich mehrmals sah, anhaltende starke Blutverluste insonderlich Metrorrhagien und Haemorrhoidalblutungen. Dass die Syphilis zur Tabes, ebenso wie nachgewiesenermaassen zur allgemeinen Paralyse, gewisse, bis jetzt nicht näher zu präcisirende causale Beziehungen hat, scheint mir nach dem bis jetzt vorliegenden Material unzweifelhaft, obgleich die anatomische Untersuchung des Rückenmarks für die Unterscheidung einer syphilitischen und nichtsyphilitischen Hinterstrangsklerose bis jetzt gar keine Anhaltspunkte geboten hat. In neuester Zeit hat Tuzcek nachgewiesen, dass beim chronischen Ergotismus in Folge von anhaltendem Genuss mitterkornhaltigen Brodes der Tabes durchaus analoge Erscheinungen (Ergotin-Tabes) auftreten können, als deren Ursache durch die Autopsie Hinterstrangsklerose constatirt wurde. Auch nach Genuss von *Lathyrus sativa* oder *cicera* (Kiehererbse) sind

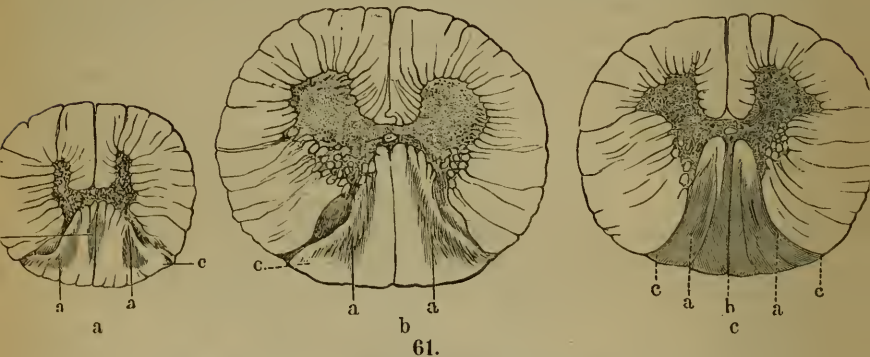
tabesähnliche Symptome neben den gewöhnlichen Erscheinungen des Lathyrismus beobachtet worden (Marie). Schliesslich sei noch erwähnt, dass Mossdorf und ich in einem Falle nach chronischer Arsenikvergiftung (durch Tapeten) eine der Tabes sehr ähnliche acute Ataxie mit heftigen Schmerzen eintreten sahen.

### Pathologische Anatomie.

Nach Eröffnung der Dura mater findet man in älteren Fällen die Gegend der Hinterstränge etwas eingesunken und durch die Pia mater, falls diese nicht verdickt ist, graulich verfärbt hindurchschimmern. Besonders deutlich tritt aber die Atrophie der Hinterstränge auf Querschnitten hervor, insofern dieselben hier geradezu verkürzt erscheinen; hier sticht auch die graue Verfärbung derselben gegen die weisse Farbe der Seiten- und Vorderstränge lebhaft ab.

Genaueren Aufschluss über Abgrenzung und Natur der Degeneration giebt aber erst die mikroskopische Untersuchung des gehärteten Rückenmarks.

In Fällen jüngeren Datums findet man die graue Verfä-



61.

Querschnitte durch das Rückenmark bei Tabes dorsalis.

Die erkrankten Partien der Hinterstränge sind schraffirt (nach Charcot).

Im Querschnitt a aus dem unteren Brustmark sehen wir sclerotische Herde in den äusseren Faserbündeln aa der Hinterstränge mit Einschluss der hinteren Wurzeln (c); b ist ein kleiner sclerotischer Herd unmittelbar nach hinten von der hinteren Commissur. — Im Querschnitt b aus der Mitte des Halsmarks sind die äusseren Faserbündel (aa) sclerosirt, das mediale Faserbündel ist noch intact geblieben. — Im Querschnitt c aus dem Lendenmark sehen wir die äusseren Faserbündel (aa), das mediane Faserbündel (b), sowie die Hinterhörner einschliesslich der Austrittsstelle der hinteren Nervenwurzeln (c) total sclerosirt.

bung nur im Lenden- und Brustmark, wo sie sich zudem (Figur 61a) auf zwei kleine Areale, nämlich auf die sogenannten „Wurzelzonen“ (zones radiculaires), d. s. die dicht an die Hinterhörner angrenzenden Partien der lateralen Keilstränge aa, und sodann auf die dicht an der hinteren Fissur anliegenden Theile der medialen Keilstränge b beschränken. Hier



sehen wir die Degeneration einen schmalen, spindelförmigen Streifen, dort jederseits ein gekrümmtes, bandartiges (*bandelettes externes*) oder dreieckiges Feld einnehmen. In seinem allerersten Anfangsstadium, welches wir auf Figur 61 b dargestellt finden, wo sich noch keine Spur von Veränderung der medialen Faserbündel zeigt, sehen wir demnach den Process auf die „seitlichen Wurzelfelder“ aa, d. h. auf die centripetal leitenden Fasern, welche durch die hinteren Wurzeln eintreten, beschränkt. Am schärfsten tritt diese scharfe Abgrenzung im Brustmark hervor.

In älteren Fällen dagegen erscheinen auf Querschnitten die Felder der Hinterstränge mehrweniger in ihrer ganzen Ausdehnung degenerirt: im Lendenmark (Figur 61 c) bis auf die nach vorn gelegenen Abschnitte, im Halsmark bis auf diese und eine hintere laterale Partie; noch kleiner gestalten sich die ebenso gelegenen normal gebliebenen Abschnitte im Brustmark. Die Veränderung nimmt, entsprechend den anfangs ausschliesslich auf die unteren Extremitäten beschränkten Krankheitserscheinungen, gewöhnlich ihren Anfang im Lumbodorsaltheil des Rückenmarks und ist daher hier am ausgesprochensten, erst später, wenn auch die Oberextremitäten Krankheits-symptome zeigen, findet sich dieselbe auch im oberen Brust- und Halsmark. Hier fällt dagegen auch in nicht besonders alten Fällen die Betheiligung der medialen Goll'schen Keilstränge auf. Es liegt daher nahe, die letztere als secundäre aufsteigende Degeneration aufzufassen, und den ganzen Process als eine aufsteigende Erkrankung, welche zunächst nur einzelne Felder der Hinterstrangquerschnitte befällt, allmählich aber im Laufe der Jahre das ganze Areal derselben einnimmt.

Von der grauen Degeneration primär afficirt sind ferner die hinteren Wurzeln, welche graulich verfärbt und verdünnt erscheinen, sowie einzelne Hirnnerven, namentlich der Sehnerv, der bis auf die Hälfte oder Zweidrittel seiner Dicke geschwunden sein kann, während seine Papille weiss und abgeplattet erscheint und Chiasma, Tractus opticus und Corpora geniculata atrophirt sind. Auch die Augenmuskelnerven sind nicht selten degenerirt, ebenso der Quintus, selbst der Acusticus und andere Hirnnerven nebst ihren Kernen. Ein direkter Zusammenhang zwischen der grauen Degeneration der letztgenannten und derjenigen der Hinterstränge, welche im verlängerten Mark durchweg ihr Ende erreicht, hat bis jetzt nicht nachgewiesen werden können.

Das Mitbefallensein der Hinterhörner stimmt sehr wohl mit der Atrophie der hinteren Wurzelfasern, welche bekanntlich in den Hinterhörnern zum Theil ihr Ende finden; in gleicher Weise die Theilnahme

der Nervenfasern, nicht der Ganglienzellen, der Clark'schen Säulen, insofern diese gleichfalls sich in hintere Wurzelfasern verfolgen lassen. Neuerdings hat man angefangen, auf die früher übersehenen degenerativen Veränderungen in den grösseren peripheren Nervenstämmen, namentlich im Ischiadicus mehr zu achten. Jedenfalls handelt es sich hier ebenfalls um centripetalleitende Fasern, also um directe Fortsetzungen der hinteren Wurzelfasern. Indessen ist das vorliegende Beobachtungsmaterial zu gering, um die naheliegende Frage zu entscheiden, ob diese Veränderungen als primäre oder als secundäre anzusprechen sind, d. h. ob der degenerative Process bei der Tabes nicht gelegentlich seinen Ausgangspunkt nehmen kann von sensiblen Fasern peripherer Nerven (Dejerine's Pseudotabes).

Die Pia mater ist in nicht wenigen Fällen an der hinteren Fläche des Rückenmarks stark getrübt, ja verdickt und adhaerent.

Bei der mikroskopischen Untersuchung der einzelnen Gewebelemente finden wir die Nervenfasern der Hinterstränge, sowie der übrigen eben genannten Abschnitte in einem früheren Stadium verschmälert, später aber degenerirt; die graue Verfärbung entsteht in Folge von Schwund des Nervenmarkes. Indessen sind bei vorgerückter Tabes auch die Axencylinder geschwunden. Daneben erscheint die Zwischensubstanz anfangs verdickt und gewuchert, später zum Theil in ein festes feinfaseriges, kernreiches Bindegewebe verwandelt, in welchem neben einer Menge von Amyloidkörperchen schliesslich nur hier und da einzelne mehrweniger geschwundene Nervenfasern oder als Residuen derselben ihre Axencylinder übrig geblieben sind. Unsere Auffassung der Tabes als einer Systemerkrankung im weiteren Sinne, d. h. als eines Degenerationsprocesses functionell zusammengehöriger Fasern (Strümpell), lässt uns bis auf Weiteres an einer primären Erkrankung der Nervenlemente (Leyden) festhalten, gegenüber der älteren Ansicht, dass der Process von der Zwischensubstanz ausgehe und die Wucherung der letzteren die Atrophie der Nervenfasern hervorbringe. Nach Adamkiewicz sollen die Degenerationsfelder den Bezirken einzelner von ihm näher abgegrenzter Gefässbezirke entsprechen; von diesen Gefässen soll der sclerosirende Process aus und auf die Neuroglia übergehen, so dass die Nervensubstanz selbst erst secundär zum Schwunde gebracht wird.

Wir wollen schon hier nicht unerwähnt lassen, dass sich die Degeneration der Hinterstränge mit Degeneration der grauen Vorder säulen (Charcot), ausserdem aber auch mit fleckweiser Degeneration des Rückenmarks überhaupt (Westphal) oder

ausschliesslich mit Degeneration der Seitenstränge (combinirte Hinterstrang — Seitenstrangsklerose s. diese weiter unten) combiniren kann.

### Symptome.

Die klinischen Erscheinungen der Hinterstrangsklerose tragen zwar entsprechend der typischen Localisation der anatomischen Veränderungen ein sehr charakteristisches Gepräge; indessen sind sie so zahlreich und mannigfaltig, dass wir gut thun werden, uns zunächst ein allgemeines Krankheitsbild in grossen Zügen vor die Augen zu führen, ehe wir auf die Besprechung der Symptome im Einzelnen näher eingehen.

Allgemeines Krankheitsbild. Bei den meisten Tabeskranken können wir den Verlauf der Krankheit passend in drei Stadien eintheilen: In dem 1. Stadium, dem Stadium der Invasion, klagen die Kranken vornehmlich über lancinirende Schmerzen, Gemüdigkeit und beginnende Unsicherheit, sowie leichte Gefühlsstörungen in den unteren Extremitäten. Objectiv lässt sich fast immer das Fehlen des Patellarreflexes und nicht selten reflectorische Pupillenstarre nachweisen. Verhältnissmässig häufig sind Störungen an den Augenmuskeln und dem Sehnerven vorhanden. Die Erscheinungen an den unteren Extremitäten nehmen im Verlaufe von einigen Monaten oder selbst vielen Jahren ganz allmählich zu, bis im 2. Stadium, dem atactischen Stadium, die Coordinationsstörungen beim Stehen und Gehen nicht mehr zu verkennen sind, und die Gefühlsstörungen, welche anfangs mehr subjectiver Natur waren (Parästhesien, Gürtelgefühl), sich zur objectiv nachweisbaren Herabsetzung oder Aufhebung einzelner oder sämmtlicher Gefühlsqualitäten steigern, oft mit deutlich verlangsamter Leitung derselben. Gleichzeitig oder schon früher zeigen sich Herabsetzung der Potenz, sowie Störungen von Seiten der Blase und des Mastdarms, anfangs Reizungs-, später Lähmungserscheinungen. Diese Periode der Krankheit kann Jahre lang dauern, bis sie meist allmählich, selten plötzlich in das 3. Stadium, das Stadium der Lähmung übergeht. Der Kranke, welcher bis dahin noch kleinere oder grössere Strecken, wenn auch mit Unterstützung und Anstrengung, gehen konnte, ist jetzt auf sein Lager gebannt und wird völlig hilflos, wenn, was glücklicherweise meist erst im späteren Verlaufe der Fall ist, auch die oberen Extremitäten atactisch und paretisch werden; die Sphincteren von Blase und Mastdarm sind gelähmt: Incontinentia urinae et alvi. Selbst in diesem Zustande können die Kranken bei guter Pflege noch Jahre lang leben.

Die drei Stadien entsprechen der Ausdehnung des Processes, inso-

fern im ersten ein kleiner Theil, im zweiten ein grösserer und im dritten die Gesamtheit der Hinterstrangfasern zerstört ist.

Besprechung der einzelnen Symptome. Die Erscheinungen der Tabes können zwar, wie wir schon bemerkten, eine grosse Mannigfaltigkeit erreichen. Indessen tritt in jedem ausgebildeten Falle eine Symptomengruppe in den Vordergrund, nach welcher Duchenne der ganzen Affection den Namen „Ataxie locomotrice“ gegeben hat, die der Coordinationsstörungen. Wir besprechen daher 1) die Coordinationsstörungen, 2) die Störungen der Motilität, 3) die Störungen der Sensibilität, 4) die Störungen der Reflexthätigkeit, 5) die der Sinnesorgane, 6) die an Blase, Mastdarm und den übrigen Eingeweiden, 7) die trophischen Störungen und 8) die Störungen von Seiten des Gehirns.

1) Coordinationsstörungen. Der Gang der Tabischen ist auf der Höhe der Affection charakteristisch: In regelmässigen, meist auffallend schnellem Tempo wird ein Fuss nach dem anderen mit einem Ruck höher als nöthig ist gehoben, im seitlichen Bogen nach vorn geschleudert und mit vernehmlichem Stampfen wieder auf den Boden gesetzt; dabei wird das Kniegelenk kaum merklich flectirt. So lange der Boden eben ist und kein sonstiges Hinderniss in den Weg kommt, so dass die Richtung nicht verändert zu werden braucht, geht die Fortbewegung leidlich vor sich. Anders, wenn der Weg uneben oder schmal wird, wenn es gilt einem Hinderniss auszuweichen, plötzlich anzuhalten oder gar Kehrt zu machen; alsdann tritt eine grosse Unsicherheit ein, der Kranke droht das Gleichgewicht zu verlieren, er schwankt bedenklich bis zum Umfallen. Um dies zu verhüten, versieht er sich mit einem oder zwei Stöcken oder lässt sich von einer anderen Person am Arme führen. In Fällen, wo die Ataxie noch wenig hervortritt, kann man dieselbe zuweilen, aber nicht immer, wie Althaus angiebt, deutlich nachweisen dadurch, dass man den Kranken rückwärts gehen lässt. Auch beim Treppenabwärtsgehen werden sich die Kranken ihrer Unsicherheit meist frühzeitig bewusst, während das Hinaufsteigen noch sehr gut gehen kann. Später verlieren die Tabischen immer mehr die Herrschaft über ihre Beine: in aufrechter Stellung unter den Schultern gehalten, können sie dieselben wohl noch bewegen, aber ziel- und directionslos baumelnd nach Art einer Marionette. (*Locomotorische Ataxie*).

Dieselbe Unsicherheit zeigt sich auch beim Stehen. Tabische pflegen mit gespreizten Beinen zu stehen; schon wenn sie dieselben einander nähern, tritt etwas Unsicherheit ein, ausgesprochenes Schwanken aber, wenn sie die medianen Fussränder dicht aneinander rücken: als-

dann sieht man an den entblössten Extremitäten, wie die Muskeln und ihre Sehnen sich abwechselnd anspannen, um das Gleichgewicht zu erhalten. Wollen die Kranken sich vom Sitz erheben, so treffen sie erst dazu Anstalt, indem sie durch Auseinanderschieben der Füße und durch Zuhilfenahme eines Stockes sich eine breitere Basis für das Stehen verschaffen und balanciren, wenn sie sich aufgerichtet, längere Zeit hin und her, ehe sie ins Gleichgewicht kommen. (Statische Ataxie).

Manche Kranke schwanken auch, wenn sie ohne Lehne und sonstiges Anhalten sitzen sollen. (Sessile Ataxie).

In solchen Fällen, wo die Coordinationsstörungen noch weniger deutlich ausgesprochen sind, kann man dieselben dadurch zur Anschauung bringen, dass man die Kranken gewisse Bewegungen und Stellungen ausführen lässt, welche eine feinere Coordination erfordern: so Hüpfen oder Stehen auf einem Beine, Gehen auf der Dielenritze oder einem auf dem Fussboden aufliegenden hellen Faden oder Kreidestrich (Strichhalten), sodass, Absatz an Spitze gesetzt, der Fuss in seinem Längsdurchmesser von der Ritze geschnitten wird, Steigen auf einen Schemel ohne Anhalten u. s. w. Im Liegen sind die Kranken nicht im Stande mit der grossen Zehe ein regelmässiges Viereck oder einen Kreis in der Luft zu beschreiben, ja sie können mit der Ferse nicht einmal das Knie der anderen Seite berühren, sondern fahren daneben vorbei. Namentlich aber treten die Coordinationsstörungen hervor, sobald die Controle der Bewegungen durch die Augen ausgeschlossen ist. Beobachtet man Tabische, so sieht man, wie ihre Augen unverwandt auf ihre Füße gerichtet sind. Wird dieses verhindert dadurch, dass man ihnen die Augen zubindet, so tritt die Unsicherheit beim Gehen und Stehen viel merklicher hervor. Es ist den Kranken selbst wohl schon aufgefallen, dass sie leicht tanneln, wenn sie beim Waschen des Gesichts die Augen geschlossen haben und dass sie im Dunkeln viel mehr straucheln als im Hellen. Ja manche sind schon seit langer Zeit überhaupt Abends nicht mehr ausgegangen, aus Furcht zu fallen. Gibt man ihnen auf, bei geschlossenen Augen auf einen Punkt los zu marschiren, so können sie die gerade Richtung nicht einhalten, sondern bewegen sich im Zickzack. Erst im späteren Verlaufe tritt die Milderung der Coordinationsstörungen durch das Gesicht weniger hervor. Die Kranken ziehen es alsdann vor, sich beim Gehen und Stehen an den Möbeln anzuhalten. Ihre Haltung bekommt dadurch etwas Characteristisches: der Oberkörper ist stark nach vorn geneigt, die Kniee sind recurvirt, die Beine weit auseinandergespreizt.

An den oberen Extremitäten treten Coordinationsstörungen meist viel später auf als an den unteren: der Gebrauch der Finger und

Hände wird dann immer unsicherer. Zunächst zeigt sich die Störung ausschliesslich bei feineren Beschäftigungen, wie Schreiben oder Clavier spielen, später auch beim gewöhnlichen Zugreifen. Auch hier tritt die Ataxie greller hervor, wenn man den Gesichtssinn ausschliesst: alsdann sind die Kranken nicht im Stande einen bezeichneten Theil ihres eigenen Körpers, wie z. B. die Nase oder die Ohren ohne Weiteres zu berühren, dicht unter dem Kinn oder auf dem Rücken sich die Kleider auf- und zuzuknöpfen oder zu binden, regelmässige Figuren mit dem Zeigefinger in der Luft zu zeichnen. Oft wird die Unsicherheit schon bemerklich bei der Prüfung auf Sensibilität, wenn die Kranken bei verbundenen Augen mit dem Zeigefinger die berührte Stelle bezeichnen sollen: der Finger fährt regelmässig neben oder über die Stelle hinaus, che er sie erreicht.

Und trotz dieser, namentlich beim Gebrauch der unteren Extremitäten so augenfälligen Bewegungsstörungen ist die rohe Kraft der Muskeln, ihre willkürliche Contractionsenergie in keiner Weise herabgesetzt. Davon kann man sich leicht überzeugen: im Liegen vermag der Kranke mit dem scheinbar gelähmten Fuss die sich entgegenstemmende Hand mit derselben Kraft fortzustossen, wie im normalen Zustande. Während dieses Verhalten im Beginn der Krankheit die Regel ist, entwickelt sich im späteren Verlauf nicht selten ein Zustand von Muskelschwäche, welcher überdies in Schloffheit und grosser Abmagerung der Muskeln, namentlich an den unteren Extremitäten, seinen Ausdruck findet. Ausgesprochene Lähmungserscheinungen finden sich aber erst nach langem Bestehen der Krankheit. Die atactischen Störungen treten alsdann weniger hervor. In nicht wenigen Fällen machen sich zeitweise, z. B. bei Witterungswechsel, sehr unangenehme auch objectiv wahrnehmbare Muskelspannungen bemerklich, welche eine neue Bewegungsbehinderung setzen, insofern sie die Extremitäten versteifen.

Die electriche Erregbarkeit der Muskeln und Nerven ist während des ganzen Verlaufes meist normal.

2) Von sonstigen motorischen Störungen sind zu nennen die sehr häufige Lähmung von Augenmuskeln (s. unten) und die sehr seltene des N. facialis. Als ebenfalls seltene Complicationen verdienen apoplectiforme hemiplegische Lähmungen, progressive Muskelatrophie an den oberen Extremitäten, sowie paralytische Contracturen an Füssen und Zehen und nachweisbare Muskelzuckungen Erwähnung. Von den letztgenannten wohl zu unterscheiden ist die von Tabischen häufig angegebene Empfindung von Steifigkeit in den unteren Extremitäten, namentlich in den Gelenken, insofern dieses rein subjective Gefühl

nur äusserst selten auf objectiv nachweisbare Muskelsteifigkeit zurückgeführt werden kann.

3) Störungen von Seiten der Sensibilität. Unter diesen sind als die ersten zu verzeichnen die lancinirenden Schmerzen. Im Initialstadium fehlen sie so selten, dass man dieses geradezu als das neuralgische Stadium bezeichnet hat. Aber auch im weiteren Verlaufe, ja bis in die letzte Periode hinein verfolgen sie die Kranken. Diese betrachten die Schmerzen, zumal dieselben oft Jahre lang vor der Ataxie auftreten, gewöhnlich als nicht zur Krankheit gehörig, sondern als rheumatische, so dass es oft Seitens des Arztes einer gewissen inquisitorischen Dringlichkeit bedarf, um dieses wichtige Symptom anamnestic festzustellen. Und doch haben diese Schmerzen ein ganz typisches Gepräge: Blitzschnell wie ein glühender Pfeil schiessen sie durch die eine Unterextremität oder bohren sich an einer kleinen, umschriebenen Stelle tief in das Fleisch, in die Knochen hinein, so heftig, dass der Kranke unwillkürlich nach dieser Stelle greift und für nichts anderes Sinn hat, ja nicht selten wimmert und stöhnt. Obgleich dieselben meist nur von momentaner Dauer sind, so können sich die einzelnen Schmerzrücke doch so schnell wiederholen, bald diese, bald jene Stelle durchschliessend, dass von Ruhe, namentlich während der Nacht ohne Kunsthülfe keine Rede ist. Gewöhnlich haben die Schmerzen mehrweniger ausschliesslich ihren Sitz in den unteren Extremitäten. Im Initialstadium, wo sie besonders heftig aufzutreten pflegen, sind sie öfter von Fieberbewegungen und doppelseitiger Pupillenerweiterung begleitet, ungleich seltener von Hanterruptionen. Diese Schmerzen pflegen sich von Zeit zu Zeit in Anfällen zu wiederholen, welche einige Stunden oder Tage andauern. Alsdann setzen sie sich nicht selten an einer bestimmten Stelle fest, im Fleisch, im Knochen, im Gelenk. Solche Anfälle stellen sich namentlich bei schnellem Witterungswechsel ein. Seltener erstreckt sich ausgesprochene Hyperästhesie der Haut über eine ganze Extremität. Sehr quälend und meist mit Oppression verbunden ist der sogenannte Gürtelschmerz, namentlich wenn er als eine hartnäckige, dumpfe Druckempfindung in dem einen Hypochondrium auftritt, wo die Kranken dann gewöhnlich eine innerliche Geschwulst vermuthen. Viscerale Schmerzen — Empfindung von krampfartigem, schmerzhaftem Zusammenziehen — begleiten nicht selten die motorischen Störungen an Blase und Mastdarm. Auch im Gebiet der Kopfnerven, namentlich des Trigemini, können neuralgische Schmerzen auftreten und, was hervorzuheben ist, zuweilen ausserordentlich frühzeitig. Eine typische Ischias sah ich bei einem Polizisten mehrere Jahre der Tabes vorausgehen.

Anästhesie ist eines der frühzeitigsten und constantesten Symptome der Tabes. In der ersten Periode gewöhnlich auf eine kleine Zone an der Peripherie, z. B. die grosse Zehe und ihren Ballen, beschränkt, erreicht sie im späteren Verlaufe nicht selten eine grosse Ausdehnung. Anfangs ist meist nur der Tastsinn gestört, später können alle Gefühlsqualitäten aufgehoben sein. Die Kranken selbst fordern durch ihre subjectiven Empfindungen (Parästhesien) nicht selten zur objectiven Feststellung der Sensibilitätsverhältnisse heraus. Sie klagen über Vertaubung einer oder mehrerer Zehen, namentlich der grossen Zehe und ihres Ballens, oder auch über Taubheit in einem oder mehreren Fingern, welche sie hindert, kleine Gegenstände, wie Stecknadeln u. dgl. zu ergreifen und dazu über Kribbeln und Ameisenkriechen in den gefühllosen Fingern; sie geben an, dass sie beim Gehen durch das Zimmer den Pantoffel, beim Reiten den Steigbügel verlieren. In der That findet man alsdann für diese Partie gewöhnlich das Localisationsvermögen und das Schmerzgefühl herabgesetzt. Später erstreckt sich die Vertaubung über den ganzen Fuss bis zu den Knöcheln, noch später bis an das Knie, bis zur Hüftbeuge oder vorn bis zum Nabel, hinten bis über das Gesäss hinauf; in selteneren Fällen breitet sie sich sogar über Oberbauch, Brust, Arm und Rücken, ja über den Hinterkopf aus. In allen Fällen aber ist die Anästhesie am ausgesprochensten an den Fusssohlen. Die Kranken haben daher das Gefühl, als wäre ein elastischer Körper zwischen Fusssohle und Fussboden eingeschoben, welcher die Empfindung abschwächte, als gingen sie auf Filz, auf Watte, auf Luftkissen. Bei grösserer Ausdehnung der Anästhesie haben sie die Empfindung des Abgestorbenseins, der Kälte, als wenn kalte Wassertropfen an den Beinen herabliessen. Die lästigste von den subjectiven Gefühlsstörungen ist das sogenannte Gürtelgefühl, d. h. die Empfindung einer Zusammenschnürung wie durch einen Gürtel meist um den Rumpf herum, seltener um Knie- oder Knöchelgelenk. Bei hochgradiger Anästhesie erstreckt sich die Gefühllosigkeit auch auf die Schleimhäute des Urogenitalapparates und des Mastdarms, so dass der abgehende Harn und Stuhlgang nicht gefühlt, der Coitus ohne Wollustgefühl ausgeübt wird. Alsdann ist auch das Muskel- und Gelenkgefühl aufgehoben, so dass solche Kranke bei geschlossenen Augen über Lageveränderungen der betroffenen Glieder keine Auskunft geben können (s. I S. 131).

Die verschiedenen Gefühlsqualitäten können jede für sich oder in verschiedenen Combinationen geschädigt sein. Auf das relativ frühe Erlöschen des Schmerzgefühls hat Berger aufmerksam gemacht: schnelles Durchstechen einer Nadel durch eine Falte der Zehenhaut wird



nicht gefühlt. Das Temperaturgefühl erhält sich verhältnissmässig am längsten; selten ist es allein alterirt, wie bei einem meiner Kranken, welcher durch ein warmes Fussbad darauf aufmerksam wurde. Bei der Untersuchung mit dem Tasterzirkel glauben manche Kranke anstatt eine oder zwei Spitzen, vier oder mehr zu fühlen (Polyästhesie — G. Fischer).

Von E. Remak wurde auf die grosse Erschöpfbarkeit der sensiblen Nerven aufmerksam gemacht: Der faradische Strom, welcher noch eben gut empfunden wurde, wird nicht mehr gefühlt und muss immer von neuem verstärkt werden, wenn er wieder in derselben Stärke empfunden werden soll.

Von grossem Interesse ist die in nicht wenigen Fällen beobachtete Verlangsamung der Gefühlsleitung. Am häufigsten ist die Leitung des Schmerzgefühls verlangsamt. Sticht man einen solchen Kranken bei verbundenen Augen mit einer Stecknadel, so hat er zunächst nur einen Tasteindruck und erst eine bis drei Secunden später Schmerzgefühl. Bei intelligenten Kranken kann man dieses Verhalten dadurch recht deutlich zur Anschauung bringen, dass man ihnen aufgiebt, sobald sie die Berührung fühlen, ja!, sobald sie den Schmerz fühlen, au! zu rufen. Das au! kommt dann geraume Zeit (2½ bis 3 Secunden) später als das ja! Auch die Tast- und Temperaturempfindungen können in einzelnen Fällen verlangsamt sein. In einem gewissen Zusammenhange mit der verlangsamtten Leitung stehen die Nachempfindungen, welche z. B. ein einmal applicirter Nadelstich an der gestochenen Stelle oft auf lange Zeit hinterlässt. Dieselben müssen bei der Prüfung auf Sensibilitätsstörungen sehr wohl in Rechnung gezogen werden, wenn nicht grobe Irrthümer unterlaufen sollen.

Von negativen sensibeln Symptomen ist für die typische Tabes wichtig das Fehlen von Rückenschmerzen und von Kopfschmerzen. Erstere weisen auf die Möglichkeit einer Complication mit Meningitis spinalis, letztere auf eine solche mit constitutioneller Syphilis hin.

4) Die Patellarreflexe fehlen nicht selten schon in einem Stadium der Krankheit, wo von anderen Symptomen, namentlich von Coordinationsstörungen noch wenig nachzuweisen ist. Zuweilen ist der Reflex an dem einen Beine noch deutlich hervorzurufen, während er an dem anderen völlig erloschen ist. Einige Monate später fehlt er an beiden. Das Fehlen der Patellarreflexe ist daher ein wichtiges, geradezu pathognomonisches Symptom. Wenn es auch einzelne Fälle von wirklicher Tabes giebt, wo der Patellarreflex vorhanden ist, so erwecken solche Fälle doch den Verdacht, dass eine

Complication mit Seitenstrangsklerose besteht oder dass multiple Sclerose vorhanden ist. Das Fehlen der Patellarreflexe ist auf eine Leitungsunterbrechung im centripetalen Theil des Reflexbogens zurückzuführen; bei Erkrankung der „Wurzelzonen“ im Lendenmark soll dieses Symptom nie vermisst worden sein. Die Hautreflexe bieten im Allgemeinen nichts Characteristisches; indessen fand ich sie herabgesetzt oder aufgehoben an anästhetischen Extremitäten; an solchen mit ausgesprochener Hauthyperästhesie dagegen gesteigert.

5) Störungen von Seiten der Sinnesorgane. Von den Symptomen an den Augen treten Augenmuskellähmungen und Sehnervenerkrankungen sehr häufig als frühzeitige Initialerscheinungen auf. Man muss daher jeden Fall von Augenmuskellähmung, bei welchem sich eine bestimmte Ursache nicht ermitteln lässt, auf Tabes untersuchen. Gewöhnlich sind ein oder mehrere der vom N. oculomotorius, seltener die von den beiden anderen Augenerven versorgten Muskeln gelähmt: der Levator palpebrae superioris, so dass mehrweniger vollständige Ptosis besteht, und ein oder mehrere gerade Augenmuskeln, was Doppeltsehen mit oder ohne Mydriasis paralytica zur Folge hat. Characteristisch ist hier der schnelle Wechsel in der Intensität der Lähmung. — Die Störungen am Sehnerven bilden sich meist mehr allmählich aus, oft erst nachdem solche an den Augenmuskeln vorausgegangen sind. Durch die allmählich fortschreitende Atrophie des Opticus wird das Gesichtsfeld immer mehr eingeengt und verdunkelt, bis sich schliesslich totale Blindheit, meist auf beiden Augen gleichzeitig herausbildet. Ehe es zu diesem Ausgange kommt, ist auch der Farbensinn erheblich gestört: grün und roth fallen zuerst aus, später gelb, zuletzt blau.

Allerdings auch bei anderen Rückenmarkskrankheiten, aber immerhin am häufigsten bei der Hinterstrangsklerose beobachtet ist die spinale Myosis: die Pupillen sind, nicht selten bis auf Stecknadelknopfgrösse, verengt. Mit dieser Myosis verbunden, aber auch bei normal weiten Pupillen, wird an diesen noch ein anderes Symptom beobachtet: die reflectorische Pupillenstarre bei erhaltener accommodativer Beweglichkeit der Pupillen. Während Beschattung oder Beleuchtung nicht im Stande sind eine Veränderung der Pupillenweite herbeizuführen, tritt eine solche wohl ein bei der Accommodation, insofern sich die Pupillen bei der Accommodation in nächste Nähe verengern, bei der in die Ferne erweitern (Robertson'sches Symptom). Störungen von Seiten anderer Gehirnnerven — Acusticus, Facialis, Hypoglossus, Trigemini und Olfactorius — sind nur in ganz

vereinzelten Fällen beobachtet. Ob die Hemieranie, welche der Tabes Jahre lang vorausgehen und mit dem Eintreten von tabischen Erscheinungen aufhören oder in gastrische Krisen übergehen soll, bestimmte Beziehungen zur Hinterstrangsklerose hat, lassen wir dahingestellt. Nach Oppenheim's neuesten Untersuchungen, welcher unter 85 Tabischen 12 fand, die an Hemieranie gelitten hatten oder noch litten, dürfte es angezeigt sein, auf etwaige Beziehungen beider Affectionen weiter zu achten.

6) Störungen an den Eingeweiden. Störungen an Blase und Mastdarm können in manchen Fällen lange Zeit fehlen. Es treten anfangs gewöhnlich Reizungserscheinungen auf: häufiges Drängen zum Urinlassen und zur Entleerung des Mastdarms (Tenesmus), später Dysurie bis zur Retentio urinae sich steigernd; beides meist mit neuralgiformen Schmerzen einhergehend; im weiteren Verlaufe aber stellt sich namentlich an der Blase immer mehr das Unvermögen heraus, den Urin zu halten: sobald der Kranke den Drang dazu fühlt, muss er denselben sofort befriedigen. Die gleiche Functionsstörung am Mastdarm fällt darum weniger auf, weil der Stuhl, wohl z. Th. in Folge einer reflectorischen Parese der Därme, fast durchweg angehalten ist; sobald derselbe aber z. B. durch Purgantien diarrhoisch wird, macht sich die Insufficienz des Sphincter an leicht in unangenehmer Weise bemerklich. Im späteren Verlaufe kann die temporäre Incontinenz zu einer anhaltenden werden. Es besteht fortwährendes lästiges Urin-tröpfeln, ohne dass die Kranken wegen Anästhesie der Urethra etwas davon fühlen. In gleicher Weise besteht dann Anästhesie des Anus. Aus der diese Störungen später begleitenden Cystitis entwickeln sich nicht selten tödtliche Cysto-Pyelitis und Pyelo-Nephritis.

Die Sexualorgane befinden sich anfangs nicht selten in einem Zustande von Gereiztheit, welcher Satyriasis, schmerzhaftere Erectionen und darum abnorm häufige Wiederholung des Coitus zur Folge hat. Indessen trägt dieser Reizzustand von vornherein den Character der reizbaren Schwäche, insofern er schnell mit Anaphrodisie wechselt und bald in relative oder absolute Impotenz übergeht. Nicht selten besteht Spermatorrhoe. Bei Frauen sind ebenfalls Zustände wollüstiger Erregung mit übermässiger vulvo-vaginaler Absonderung beobachtet (Clitoriskrisen). In manchen Fällen erhält sich das Vermögen Kinder zu zeugen bis kurze Zeit vor dem Tode.

Von den übrigen Störungen an den Eingeweiden scheinen die gastrischen Krisen, crises gastriques, die häufigsten zu sein. Dieselben können, wie ich selbst beobachtete, Jahre lang das

einziges initiale Symptom der Tabes darstellen. Plötzlich, oft mit einem Anfall von lancinirenden Schmerzen coincidirend, wird der Kranke von einem krampfartigen Schmerz im Epigastrium oder darunter befallen, welcher ihm die Brust zusammenschnürt und lebhaftes Klagen auspresst. Es tritt heftiges Würgen und Erbrechen zunächst von Speisen, später von farblosem oder galliggefärbtem Schleim ein. Sich selbst überlassen können solche Schmerzanfälle mehrere Tage anhalten und die Kranken ausserordentlich schwächen. Als Darmkrisen, *crises entérorrhéiques*, sind Anfälle von Diarrhoe beschrieben worden. Ob diese nicht häufig Folge der Koprostase sind, die sich nicht selten in Durchfällen (Kothkolik) Luft macht, lasse ich dahingestellt. Bei den Bronchokrisen, *crises bronchiques*, wird über ein schmerzhaftes Zusammenschnüren der Brust mit lebhafter Oppression geklagt; Kehlkopfkrisen, *crises laryngées*, stellen Zufälle von Kehlkopfkrampf dar, ähnlich denen bei Laryngismus stridulus oder Keuchhusten. In hochgradigen Fällen scheint es dabei zu Stimmbandparesen zu kommen. Die Nierenkrisen, *crises néphrétiques*, bieten das Bild der Nierenkolik, wie es gewöhnlich bei Abgang von Nierensteinen beobachtet wird. Ueber Clitoriskrisen, *crises clitoridiennes*, s. oben. Schliesslich ist man in neuerer Zeit auf das Coincidiren von Herzaffectionen (Aorteninsufficienz) mit Tabes aufmerksam geworden (s. I S. 177).

7) Von den trophischen Störungen haben besonderes Interesse die namentlich von Charcot zuerst genau studirten Erscheinungen an den Knochen und Gelenken. Die langen Röhrenknochen werden in Folge von rarefacirender Ostitis (Riche) mit Schwund der anorganischen Bestandtheile, besonders der Phosphate (Regnard), ausserordentlich leicht zerbrechlich, so dass z. B. der Oberschenkel ohne jedes Trauma oder wenigstens bei einem unbedeutenden Anlasse zerbrechen kann. Ein Kranker Riche's erhielt eine Fractur des Femur beim Stiefelanziehen. Manche Tabiker ziehen sich in kurzer Zeit mehrere Fracturen an verschiedenen oder an demselben Knochen zu. Diese Fracturen haben die Eigenthümlichkeit, dass sie sehr schnell consolidiren. — Die tabischen Arthropathien, welche von anderen Formen der Gelenkerkrankung ihrem Ursprung und ihren Erscheinungen nach sich wesentlich unterscheiden, treten am häufigsten ziemlich frühzeitig, d. h. zwischen dem ersten und zweiten Stadium, ein. Eines Morgens erwacht ein Tabeskranker, vielleicht nachdem er seit Monaten anhaltend das Bett gehütet, mit einer voluminösen Anschwellung des Knies (Figur 62). Dasselbe ist in keiner Weise schmerzhaft, weder spontan noch bei der Untersuchung, welche einen

reichlichen Erguss von Flüssigkeit in dasselbe ergiebt. Fiebererscheinungen, wie locale Hitze und Röthe fehlen. Bei gutartigem Verlauf kann das Gelenk in einigen Wochen oder Monaten bis auf etwas Krachen



62.

Linkes Kniegelenk einer 40jährigen Frau (Wiesner), welche seit 7 Jahren an Tabes gelitten und seit Jahr und Tag das Bett nicht verlassen hatte, als im Juni 1879 ihr linkes Kniegelenk ohne Schmerzen und ohne jede Spur von entzündlichen Erscheinungen zu einem beträchtlichen Umfange anschwell. Bei der am 30. September 1879 stattfindenden Autopsie fand sich im linken Kniegelenk eine beträchtliche Menge seröseitiger Flüssigkeit mit markgrossen schwartenartigen Fibrinschollen. Die Gelenkknorpel waren gelblich, hier und da etwas missfarbig und, wie auf der Figur zu sehen, in grossem Umfange usurirt (Crepitation bei Lebzeiten) und lebhaft geröthet. Auch der Knorpelüberzug der Tibia war verdünnt, am wenigsten der der Kniescheibe. Das Rückenmark zeigte hochgradige Degeneration der Hinterstränge, die Vordersäulen dagegen liessen keine Abnormität erkennen.

wieder vollständig normal werden; bei bösartigem dagegen kommt es zur theilweisen Zerstörung der Gelenkflächen und im späteren Verlauf zu Verschiebungen und Luxationen, welche letztere von manchen Kranken spontan hervorgebracht und wieder redressirt werden können.

Zum Unterschiede von Arthritis deformans befällt die tabische Arthropathie fast ausschliesslich die grossen Gelenke — Knie, Schulter, Ellenbogen, Hüftgelenk — und geht ohne Wucherungen von Knochen-substanz einher. Der Erguss ist niemals eitrig. Neuerdings hat Charcot eine in Folge von Erkrankung der kleinen Gelenke am Fuss entstehende Deformität desselben als „Tabesfuss“ beschrieben.

Schliesslich ist man in neuester Zeit auf das Auftreten von Mal perforant du pied bei Tabes (Pitres) aufmerksam geworden. Trophische Störungen an der Haut treten im Ganzen kaum

merklich in dem Symptomenbilde der Tabes hervor; zuweilen hat man neben den lancinirenden Schmerzen Hauteruptionen beobachtet. Es ist geradezu charakteristisch für Tabische, dass sie Jahre lang auf demselben Lager liegen können, ohne Decubitus zu bekommen. Erst im letzten Stadium, wenn allgemeiner Marasmus sich entwickelt hat, begegnen wir dem Decubitus häufiger. Hautwunden heilen gut: den völlig analgischen Unterschenkeln eines Tabischen wurden im Hallischen Stadtkrankenhaus wiederholt massenhafte Hautstückchen zum Reverdin entnommen. Die dadurch gesetzten zahlreichen Verletzungen heilten regelmässig in überraschend kurzer Zeit ohne Eiterung.

8) Störungen von Seiten des Gehirns. Tabes wird häufig als Complication der allgemeinen Paralyse beobachtet. Seltener treten die Erscheinungen der letzteren zur ausgebildeten Tabes hinzu. In allen anderen typischen Fällen von Tabes fehlen psychische Störungen durchaus. Im Gegensatz zu vielen anderen chronisch Kranken bewahren viele Tabes Kranke, wenn die lancinirenden Schmerzen nicht zu heftig und zu anhaltend auftreten, eine auffällige Heiterkeit des Gemüths. Die Beziehungen der Tabes zu der dieselbe zuweilen complicirenden Hemiplegie sind nicht klar gestellt.

Als eine besondere Form hat Friedreich die hereditäre Ataxie beschrieben: Diese characterisirt sich gegenüber der typischen Tabes durch das Fehlen von Störungen Seitens der Sensibilität, der Blase und des Mastdarms, während dagegen eine coordinatorische Störung der Sprache und Nystagmus gewöhnlich vorhanden sind. Sie befällt meist mehrere Geschwister kurz vor oder bald nach der Pubertätszeit und hat einen ausserordentlich langsamen Verlauf. Die in zwei Fällen von Fr. Schultze ausgeführte Untersuchung des Rückenmarks ergab ein Uebergreifen der Sclerose von den Hintersträngen auf die hinteren Abschnitte der Seitenstränge, z. Th. selbst auf die Vorderstränge und eine circuläre Randzone. Schultze und Friedreich nehmen eine hereditäre Entwicklungshemmung des Rückenmarks mit Prädisposition zu sclerotischer Erkrankung an, Kahler und Pick dagegen ein Stehenbleiben auf einer gewissen Stufe der Markscheidenentwicklung der später intensiver erkrankenden Fasersysteme. Die von anderen Autoren und mir beschriebenen Fälle von hereditärer Ataxie unterscheiden sich in Betreff des klinischen Bildes von denen Friedreich's in mehrweniger ausgesprochener Weise.

Die Aufstellung einzelner Formen von Tabes, einer Tabes cervicalis, bei welcher die Störungen der Sensibilität und Coordination zuerst in den oberen Extremitäten sich zeigen, einer bulbären

Tabes, welche mit bulbären Symptomen beginnt, einer *Tabes dolorosa*, welche durch heftige Schmerzen sich auszeichnet, ist ziemlich zwecklos.

#### Verlauf, Dauer und Ausgänge.

Der Verlauf der Tabes ist ein exquisit chronischer, der Gang der Krankheit aber ein progressiver. Die Störungen der Sensibilität wie der Coordination bilden sich fast durchweg zuerst an den unteren und nur in seltenen Fällen zunächst an den oberen Extremitäten aus; noch viel seltener ist ein unilaterales Auftreten. In manchen Fällen scheint der Process zeitweise Stillstand zu machen, bis nach Monaten oder Jahren mit oder ohne nachweisbare Schädlichkeit die Krankheit weiter fortschreitet. So können Tabische vom Auftreten der ersten Symptome an noch 10, 20 ja 30 Jahre am Leben bleiben. Wenn sie nicht durch eine intercurrente Krankheit, namentlich solche der Lungen (Phthise), zu Grunde gehen, so sterben sie unter den Erscheinungen des Marasmus, welcher sich unter dem Einfluss der Affection selbst ausbildet; nicht selten wird der Tod durch Cystitis beschleunigt.

#### Theorie der Krankheit.

Das Wesen der Tabes besteht in einer parenchymatösen Degeneration des hinteren Rückenmarksabschnittes, welche meist im Brust-Lendenabschnitt beginnt und das Bestreben zeigt nach oben bis zur *Medulla oblongata*, wo sie die Kerne einzelner Hirnnerven erreicht, zu ascendiren. Im Uebrigen dürfen wir mit einigem Recht gewisse Symptome auf bestimmt localisirte Veränderungen im Rückenmark beziehen: so die lancinirenden Schmerzen, sowie den Gürtelschmerz auf Reizung, die Anästhesie dagegen und das Gürtelgefühl auf Zerstörung von Nervenfasern in den hinteren Wurzeln und ihren Fortsetzungen in den Hintersäulen. Auf Veränderungen in den letzteren ist auch die Verlangsamung in der Leitung der Schmerzindrücke zurückzuführen. Das Fehlen des Patellarreflexes ist, wie das der Hautreflexe, durch Unterbrechung der sensibeln Theile des Reflexbogens in dem hinteren Abschnitt des Rückenmarks zu erklären. In Fällen mit Arthropathie hat man ex analogia auf Veränderungen in den Vordersäulen geschlossen (*Charcot*), aber solche, wie ich selbst in einem Falle, nicht nachweisen können, so dass die Frage über die Localisation dieses Symptoms noch offen ist. Die eigenthümlichen Anfälle (*Crises gastriques* und *laryngées*), sowie die Steigerung der Pulsfrequenz lassen sich sehr wohl auf das von *Kahler* autoptisch nachgewiesene Uebergreifen der

Hinterstrangsklerose auf die Kerne des Vago-Accessorius in der Medulla oblongata zurückführen. Am wenigsten übereinstimmend sind die Ansichten der Autoren über den Sitz der Veränderung, welche die Ataxie zur Folge hat. Ob das Auftreten dieses pathognomonischen Symptoms auf eine Erkrankung der Pierret'schen Wurzelzonen allein oder der Goll'schen Stränge oder der Hintersäulen oder der Kleinhirnseitenstrangbahnen zurückzuführen ist, müssen wir vorläufig dahingestellt sein lassen (s. den Abschnitt „Störungen der Coordination“ S. 61).

### Diagnose.

Bei ausgebildeter Ataxie ist die Diagnose der Tabes nicht schwer: schon beim Eintreten des Kranken sieht man den atactischen Gang; constatirt man dazu noch das Fehlen der Patellarreflexe, so ist die Diagnose als gesichert anzusehen.

Ungleich schwieriger ist dieselbe im Initialstadium. Und doch ist gerade ein frühzeitiges Erkennen der progressiven Affection von ausserordentlicher Wichtigkeit nicht nur für den Patienten, sondern auch für andere, namentlich für Lebensversicherungsanstalten. Als für ein frühzeitiges Erkennen der Krankheit besonders wichtige Erscheinungen sind anzusehen: 1) das Fehlen der Patellarreflexe; 2) die reflectorische Pupillenstarre und 3) die lancinirenden Schmerzen. Mit Recht ist es Usus geworden, jeden der Tabes Verdächtigen auf den Kniereflex zu untersuchen. Fehlt dieser und sind zudem lancinirende Schmerzen, vielleicht auch Gehmüdigkeit und Steifheit vorhanden, so ist Tabes anzunehmen, vollständig gesichert wird die Richtigkeit der Diagnose durch die Pupillenstarre. Andere Symptome, wie Augenmuskellähmungen, Amaurose, gastrische und andere Krisen, haben eine viel weniger entscheidende Bedeutung.

Neurasthenische, welche onanirt haben oder noch onaniren oder sich andere sexuelle Ausschweifungen zu Schulden kommen liessen, quälen sich und den Arzt nicht selten mit der Befürchtung, sie litten an der „Rückenmarksdarre“. Ihre Diagnose gründet sich namentlich auf Rückenschmerzen, ebenso die einer anderen Klasse von Tabiphoben, welche an venöser Stase im Unterleibe und Rückgratskanal leiden. Die Versicherung von Seiten des Arztes, dass unter 100 Tabeskranken kaum 5 an Rückenschmerzen leiden, wird nur wenige zufrieden stellen, eher noch eine gründliche Untersuchung. Selbst für den Arzt nicht immer leicht ist die Unterscheidung hochgradiger Neura-



sthenie von Tabes, insofern bei jener eine ganze Reihe von tabischen Symptomen — leichte Ermüdung, Schmerzen und Parästhesien in den Beinen, Unsicherheit beim Stehen und Gehen, ja Impotenz — vorhanden sein kann. Das Erhaltensein der Patellarreflexe, sowie das Fehlen von objectiven Sensibilitätsstörungen und von Insufficienz der Sphincteren geben den Ausschlag.

Bei der Differentialdiagnose kommen weiter die Zustände von acuter Ataxie, wie sie nach Diphtheritis und anderen Infectiouskrankheiten, sowie von chronischer Ataxie, wie sie nach Vergiftungen mit Mutterkorn und Arsenik (s. I p. 221), auch wohl Alkohol und Nicotin, beobachtet ist, kaum in Betracht, wohl aber Kleinhirnaffectationen und multiple Sclerose.

Bei cerebellaren Affectationen bilden bekanntlich atactische Störungen ebenfalls das am meisten pathognomonische Symptom. Die cerebellare Ataxie ist aber stets mit Schwindel verbunden, sowie meist mit Kopfschmerz und Erbrechen, Erscheinungen, welche bei Tabes fehlen, während die bei dieser gewöhnlich vorhandenen Störungen von Seiten der Sensibilität, der Blase, des Mastdarms, der Potenz bei Kleinhirnerkrankungen vermisst werden. Schliesslich ist das Fehlen des Patellarreflexes bei Tabes nicht zu vergessen.

Von multipler Sclerose unterscheidet sich die Tabes durch das Fehlen von Zitterbewegungen, von Störungen der Sprache, von Nystagmus und durch das Nichtvorhandensein des Patellarreflexes, welcher gewöhnlich ebenso wie das Fussphänomen bei Sclerose auffällig gesteigert ist.

### Prognose.

Der Ausspruch Romberg's, „dass über alle Tabeskranken der Stab gebrochen sei“, kann nach unseren heutigen Erfahrungen glücklicherweise nicht mehr auf allgemeine Geltung Anspruch machen. Wenn auch die Fälle von sicher verbürgter Heilung gewiss selten sind, so vermag die neuere ärztliche Kunst doch in vielen Fällen die Krankheit in ihrem Fortschreiten aufzuhalten, ja die den Lebensgenuss beeinträchtigenden Erscheinungen bis zum Erträglichen zu mildern. Am wenigsten gilt dies von den lancinirenden Schmerzen und der Impotenz. Dass die Krankheit an sich nicht zum Tode führt und Vielen noch Jahre hindurch eine wenn auch beschränkte und zeitweise gestörte, darum aber doch süsse Gewohnheit des Daseins gestattet, ist auch ein Trost. Ueber sogenannte Heilungen von Tabes hat eine Beobachtung von Erb-Schultze ein sehr erwünschtes Licht verbreitet. In diesem Falle war acht Jahre

hindurch stetige Besserung und völliges Verschwundenbleiben aller Symptome bis auf Blasenschwäche und Fehlen des Patellarreflexes beobachtet, und doch ergab die Autopsie eine ausgedehnte Degeneration der Hinterstränge.

### Therapie.

Da in vielen Fällen die Aufgabe des Arztes sich darauf beschränkt, den Kranken in seinem erträglichen Zustand zu conserviren, so muss er die Schädlichkeiten kennen, welche ein schnelleres Fortschreiten der Krankheit begünstigen. Sie heissen: Erkältung, Aerger, gastrische Störung, geistige und körperliche Ueberanstrengung. Auf diese Gefahren hat der Arzt jeden Tabeskranken mit Nachdruck aufmerksam zu machen. Die antiluëtische Behandlung in den zahlreichen Fällen von Tabes, in welchen eine syphilitische Infection vorausgegangen war, scheint im Ganzen zu wenig merklichen Resultaten geführt zu haben. Ich selbst sah einen entschiedenen Erfolg nur in einem Falle, der indessen später sich wieder verschlimmerte.

Die Behandlung der Krankheit selbst hat in neuerer Zeit entschiedene Fortschritte gemacht, insofern wir in electrotherapeutischen und thermotherapeutischen Proceduren wirksame Heilagentien gegen dieselbe kennen gelernt haben. Der Batteriestrom hat in nicht wenigen Fällen einen entschieden günstigen Einfluss auf die Krankheit. Namentlich bessern sich die Ataxie und die Gemüdigkeit. Gewöhnlich applicire ich die Anode im Nacken, die Kathode zwischen Brust- und Lendenwirbelsäule in grossen Electroden, welche mit Ein- und Ausschleichen bei mässiger Stromstärke (10—15 Elemente) 6, 8—10 Minuten stabil stehen bleiben. Die Sitzungen werden täglich oder wenigstens viermal in der Woche vorgenommen. Andere haben bei umgekehrter Stromrichtung und kürzeren Sitzungen (3—6 Minuten) ebenfalls Erfolge gehabt. Erb empfiehlt folgende Methode: Kathode stabil auf dem Ganglion supremum des Sympathicus, Anode (grosse Electrode) auf der gegenüberliegenden Seite der Wirbelsäule (dicht neben den Dornfortsätzen) zuerst auf die untersten Hals- und obersten Brustwirbel stabil, dann allmählich in Absätzen nach abwärts rückend und an jeder Stelle einige Zeit verweilend, applicirt; drei bis vier aufeinander folgende Ansatzstellen genügen dazu; dann wird dasselbe Verfahren auf der anderen Seite wiederholt; 1—1½ Minuten genügen für jede Seite. In den letzten Jahren hatte ich gute Erfolge auch bei folgender Methode: die Kathode wird im Epigastrium festgehalten, während mit der Anode (meiner hammerförmigen Doppelelectrode) allmählig —

mit zweiminütlichem Verweilen auf jedem Abschnitt — längs der Wirbelsäule herabgeglitten wird. Namentlich wende ich diese Methode an, wenn Druckempfindlichkeit der Wirbelsäule vorhanden ist. Anhaltende Erfolge sind nur von einer anhaltenden, d. h. Monate oder Jahre lang fortgesetzten galvanischen Behandlung zu erwarten. Aus diesem Grunde sind meine bezüglichen Heilerfolge in der poliklinischen Ambulanz ungleich günstiger als in der Privatpraxis. Bei ausgedehnter Anästhesie kann man in Ermangelung eines Batteriestromes einen Versuch mit localer Anwendung des faradischen Pinsels (schwache Ströme!) machen. Rumpf dagegen hat nach kräftiger Pinselung der Extremitäten und des Rückens gute Erfolge gesehen, so lange Schmerzen und Parästhesien noch die hervorragendsten Erscheinungen darstellen.

Unter den *thermotherapeutischen* *Procedures* verdienen die eigentlichen *hydrotherapeutischen* mehr Vertrauen als der Gebrauch von Thermalbädern. Von jenen empfehlen sich ausser kalten Abreibungen (20—12° R.), namentlich die Halbbäder (24—18°), während feuchte Einpackungen des ganzen Körpers meist nicht gut vertragen werden. Auf einen Körpertheil beschränkte Priessnitz'sche Einwicklungen erweisen sich gegen die neuralgiformen Schmerzen, Muskelspasmen, Tenesmus u. dgl. oft auffällig wirksam.

Hier wie überhaupt bei der Behandlung der Tabes gilt der Grundsatz, sich vor allen Extremen zu hüten. Aus diesem Grunde ist der Gebrauch von zu kaltem oder zu warmem Wasser in den meisten Fällen zu vermeiden. Auch Thermalbäder dürfen nicht über 24° R. gegeben werden. Der Gebrauch wärmerer und namentlich heisser Bäder hat zwar zuweilen einen günstigen Einfluss auf die Sensibilität, nicht aber auf die Ataxie, welche im Gegentheil danach meist rapid zunimmt. Eine merkliche Besserung beobachtet man nicht selten nach einem längeren Aufenthalt in guter Gebirgs- oder Seeluft. Waldmann stellt diese höher als die meisten übrigen Heilagentien.

Von inneren Mitteln erfreut sich das *Argentum nitricum* zu 0,01 drei Mal täglich in Pillen (Rp. Argent. nitr. fus. 0,3 Bol. alb. Aq. dest. q. s. ut f. pilul. No. 30. C. bol. alb. S. drei Mal täglich eine Pille) immer noch eines guten Rufs. Von besonders guter Wirkung fand ich es bei Tabes dolorosa. An Stelle des inneren Gebrauchs empfehlen sich nach M. Rosenthal subcutane Injectionen von *Acetas argenti* (durch Füllen von Silbernitratlösung mit essigsauerm Natron bereitet) 0,05 in 10 Aq. dest. gelöst und zu  $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$  Spritze eingespritzt. In zweiter Linie ist Ergotin allein oder in Verbindung mit Extr. belladonnae zu versuchen: Rp. Ergotin. 1,5 Extr. belladonn. 0,3

Extr. liq. Pulv. liq. q. s. ut f. pilul. No. 30. C. I. S. Dreimal täglich eine Pille. Dem Leberthran wird namentlich von englischen Autoren guter Erfolg nachgerühmt. Man vergesse nicht, jede innere Medication auszusetzen, sobald die gastrischen Functionen leiden.

Vor einigen Jahren war bekanntlich die Nervendehnung, blutige Dehnung eines oder beider Ischiadici (Schüssler, Langenbuch), auch in öffentlichen Zeitungen als eine Panacee gegen die Tabes angepriesen worden. Der Erfolg dieser Operation hat die anfangs gehegten Erwartungen in keiner Weise erfüllt. Abgesehen, dass diese Operation an sich mehreren Kranken das Leben gekostet hat, ist — in nicht wenigen Fällen — Verschlimmerung des Leidens eingetreten, und die etwa in einigen wenigen Ausnahmefällen zu constatirende Besserung erstreckte sich fast ausschliesslich auf die Schmerzen und die Anästhesie.

Aus diesen Gründen würde ich weitere Versuche mit dieser Operation nur in solchen Fällen, speciell von Tabes dolorosa, für gerechtfertigt halten, wo die gefahrlosen Mittel — Electricität, Thermotheapie, sowie antiluëtische Kuren bei der constitutionellen Syphilis verdächtigen Kranken — in genügender Weise gebraucht sind, und der Kranke, obwohl er mit den Gefahren und Chancen der Operation der Wahrheit gemäss bekannt gemacht worden ist, doch auf derselben besteht. Entschieden davon abzurathen ist in allen Fällen, wo die Gehfähigkeit und die Functionirung der Sphincteren noch in leidlichem Grade erhalten und besonders schwer zu ertragende Symptome, wie namentlich allen Mitteln widerstehende heftige Schmerzen, nicht vorhanden sind. Ueber die sogenannte unblutige Nervendehnung, die Rückenmarksdehnung nach Hegar und die Dehnung des Körpers durch Aufhängen der Kranken (Motschutkowsky) liegen keine Erfahrungen vor, welche zur Fortsetzung dieser gewaltsamen Heilversuche auffordern könnten.

Die symptomatische Behandlung hat sich namentlich gegen die lancinirenden Schmerzen zu richten. Wirklichen Erfolg, wenn auch nur vorübergehenden, sah ich, abgesehen von den Narcoticis und dem schon oben erwähnten Argentum nitricum, nur vom Natron salicylicum zu 3 bis 4 Gramm Abends oder im Laufe des Tages gegeben. Leider lässt das Mittel nach einigen Tagen im Stich und man darf sich erst nach Wochen wieder Erfolg davon versprechen. Auch Priessnitz'sche Umschläge lindern nicht selten die Schmerzen. Das von Erlenmeyer in grossen Dosen (0,5 bis 2,0) empfohlene (theure!) Chin. hydrobromicum liess M. Rosenthal öfter im Stich. In sehr

schlimmen Fällen ist das Strichfeuer mit Paquelin in der Richtung des Schmerzes applicirt oder endlich die Nervendehnung (s. oben) zu versuchen. Gegen die Schmerzen der Crises gastriques bewährt sich meist der subcutane Gebrauch von Morphinum in nicht zu kleiner Dosis 0,01 bis 0,02, neben Eis und Champagner gegen das Erbrechen.

Gegen die Incontinentia urinae erweist sich die von mir angegebene Methode der faradischen Behandlung (Reizung der Harnröhrenmündung) zuweilen hülfreich. Subcutane Einspritzungen mit Strychnin sind jedenfalls nur mit grosser Vorsicht zu versuchen, insofern dieses Mittel im Allgemeinen von Tabischen nicht gut vertragen wird. Die Augenmuskellähmungen verschwinden oft spontan, sonst meist schnell bei electricischer Behandlung. Bei beginnender Sehnervenatrophie indessen sei man mit letzterer lieber etwas zurückhaltend, weil das nicht selten rapide Fortschreiten der Erblindung leicht auf die electricische Behandlung geschoben werden könnte. Im Uebrigen suche man etwaige Störungen des Allgemeinbefindens, namentlich der gastrischen Organe, möglichst schnell zu beseitigen, weil dyspeptische Störungen oder Durchfälle die Krankheitserscheinungen, namentlich die Ataxie ausserordentlich verschlimmern.

In Betreff der Tabes, welche früher syphilitisch Infeirte befällt, würde ich nach meiner Erfahrung nur in solchen Fällen eine Schmierkur empfehlen, wo zur Zeit noch oder kurze Zeit zuvor secundäre Symptome nachzuweisen sind. In einem solchen Falle sah ich merkliches Zurückgehen der Ataxie. M. Rosenthal sah bei sechs von zehn Tabischen, die zuletzt vor sechs bis zehn Jahren an secundärer Luës behandelt waren, nach längeren specifischen Kuren auffällige Verschlimmerung der tabischen Beschwerden. Es empfiehlt sich also hier jedenfalls Vorsicht.

Bei der hereditären Ataxie vermag die ärztliche Kunst nichts.

## Die spastischen spinalen Paralysen.

Den Symptomencomplex der sogenannten spastischen spinalen Paralyse findet man in mannigfaltiger Weise complicirt bei verschiedenen, bald im Gehirn, bald im Rückenmark, bald in beiden gleichzeitig localisirten pathologischen Processen:

I. im Gehirn 1) bei Hydrocephalus chronicus, 2) bei bilateralen Läsionen der cerebralen Pyramidenbahnen,

3) bei multipler cerebrospinaler Sclerose, 4) bei progressiver Paralyse.

II. im Rückenmark 1) bei acuter und chronischer Myelitis, namentlich bei transversaler Myelitis des oberen Brustmarks (Leyden), 2) bei Compressionsmyelitis, 3) bei disseminirter Sclerose, 4) selten bei Rückenmarkstumoren (Fr. Schultze).

Trotzdem werden wir unter dem besonderen Namen der spastischen spinalen Paralyse an dieser Stelle zwei verschiedene Affectionen beschreiben: 1) die einfache spastische spinale Paralyse (Erb) und 2) die spastische spinale Paralyse mit Muskelatrophie, amyotrophische Lateralsclerose (Charcot).

In Betreff des anatomischen Substrats sind wir nur bei der zweiten Form unterrichtet. Bei dieser ist eine Sclerose der Seitenstränge combinirt mit einer solchen der Vordersäulen als solches nachgewiesen (Charcot). Der letzteren musste klinisch die für diese Form obligate Muskelatrophie, Amyotrophie entsprechen. Mithin lag es nahe, die spastischen Phänomene auf die Affection der Seitenstränge, die Lateralsclerose zurückzuführen. Als nun im Jahre 1875 Erb und bald darauf Charcot auf einen spinalen Symptomencomplex hinwiesen, welcher dieselben spastischen Symptome wie Charcot's amyotrophische Lateralsclerose, aber ohne Amyotrophie zeigte, hielten Viele sich ohne Weiteres für berechtigt, diese Affection als primäre Lateralsclerose zu bezeichnen, d. h. als eine primäre Sclerose der Seitenstränge ohne Betheiligung der Vordersäulen. Diese Erwartung hat sich nicht erfüllt, insofern bis jetzt wenigstens kein Sectionsbefund vorliegt, in welchem eine primäre Lateralsclerose ohne Complication mit Veränderungen in anderen Abschnitten des Rückenmarks oder Gehirns nachgewiesen wäre. Immerhin berechtigen uns die vorliegenden autoptischen Erfahrungen eine gewisse Beziehung zwischen Affectionen der Seitenstränge und spastischen Erscheinungen zu statuiren und jedenfalls ist die Affection der Erb'schen spastischen Spinalparalyse ein so häufiges und klinisch abgeschlossenes Symptomenbild, dass wir nicht anstehen, dasselbe neben dem so verwandten der amyotrophischen Lateralsclerose als besondere Krankheit zu besprechen.

## Einfache spastische Spinalparalyse \*) (Erb).

Klinisch besteht das Charakteristische dieser Affection in einer allmählich von unten nach oben fortschreitenden, von Steifigkeit der Muskeln, Contracturbildung und Steigerung der Senkenreflexe begleiteten Parese. Dabei fehlen Atrophie, Störungen der Sensibilität, der Blase und des Mastdarms. Anatomisch ist die Annahme einer ausschliesslich auf die gekreuzten Abschnitte der Pyramidenbahnen beschränkten Sclerose bis jetzt nicht erwiesen.

## Aetiologie.

Die Krankheit ist bei Kindern wie bei Erwachsenen beobachtet. Erbllichkeit ist bis jetzt nicht sicher nachgewiesen. Indessen tritt die Affection sehr häufig congenital auf, und verdienen hierbei drei Momente als muthmassliche Ursachen besondere Beachtung: 1) Inzucht, 2) gehemmte oder abnorme Entwicklung der corticomusculären Faserbahnen, 3) vorzeitige Geburt und 4) schwere Entbindung mit lange Zeit innestehendem Kopf (Asphyxia nascentium). Bei Erwachsenen scheint sich die Krankheit meist erst im reiferen Alter zwischen dem 30. und 50. Lebensjahre zu zeigen. Das männliche Geschlecht ist häufiger befallen als das weibliche. Inwieweit Erkältung und andere Schädlichkeiten von Einfluss sind, müssen wir vorläufig dahingestellt sein lassen.

## Symptome.

In dem überaus chronischen Verlaufe unserer Affection kann man zwei Stadien unterscheiden: In dem ersten Stadium erlauben die Lähmung und Versteifung der Extremitäten noch, dass der Kranke gehen und stehen kann. In dem zweiten Stadium sind jene Erscheinungen so hochgradig, dass der Kranke sein Lager nicht verlassen und häufig völlig hilflos auch die oberen Extremitäten nur in sehr unvollkommener Weise gebrauchen kann.

Bei Kindern findet die congenitale Affection meist erst Beachtung zu der Zeit, wo die ersten Gehversuche vorgenommen werden. Alsdann tritt das unter den Schultern gehaltene Kind, an welchem die in Hüfte und Knie stark ausgesprochene Flexionsstellung auffällt, nur mit den Zehen auf und setzt dabei die Füße auf- oder kreuzweise übereinander, während die krampfhaft zusammen gepressten Kniee aneinander schleifen.

\*) Die von Charcot aufgebrachte Bezeichnung unserer Affection als „Tabes dorsal spasmodique“. Tabes dorsalis spasmodica, ist so unpassend, dass sie billig der Vergessenheit anheimfallen sollte.

In einzelnen Fällen war schon früher die abnorme Stellung der Beine beim Waschen und An- und Auskleiden als unbequem aufgefallen.

Bei Kindern, welche gelernt haben ohne Unterstützung zu gehen und ebenso bei Erwachsenen kommt der sogenannte spastische Gang zur vollen Entwicklung. Zunächst fällt die Haltung des Kranken auf. Hüft- und Kniegelenk werden in Beugstellung, die Fussgelenke in Equinusstellung versteift, die Kniee in Folge von Contractur



63.

Art des Stehens bei einfacher spastischer Spinal-  
lähmung nach einer Photographie. Der zur Zeit  
der Aufnahme 10 Jahre alte Knabe Walter S.  
kann nur stehen oder gehen, wenn er von seiner  
Mutter gehalten wird. Man beachte auch die  
Ulnarstellung der Hände. (Die genaue Kranken-  
geschichte s. Jahrb. f. Kinderheilk. N. F. XIII.  
p. 242. Beob. 1).



64.

Art des Gehens bei einfacher spastischer  
Spinal-  
lähmung nach einer Photographie. Dem  
zur Zeit der Aufnahme 24 Jahr alten jungen  
Manne E. L. waren zwei Mal, nämlich im 3.  
resp. 11. Lebensjahre die Achillessehnen  
durchgeschnitten worden.

der Adductoren des Oberschenkels dicht aneinander gedrückt gehalten. Die so verunstalteten Unterextremitäten geben beim Gehen und Stehen eine sehr unsichere Basis ab, zumal in Folge der Beugecontracturen in Knie- und Hüftgelenk sich sehr bald Lordose der Lendenwirbelsäule ausbildet, wodurch der Oberkörper stark nach vorn geneigt wird. Um nicht zu fallen, bedürfen die Kranken daher der Unterstützung durch



zwei Stöcke oder Krücken. Bedienen sie sich dazu, wie einer meiner Kranken, eines langen Alpenstockes, so entspricht die Haltung vollständig der eines aufrechtgehenden Affen. Beim Versuche sich fortzubewegen, macht es den Eindruck, als wären die Füße am Boden festgeklebt: mit sichtlicher Anstrengung wird langsam ein Fuss nach dem anderen vorgeschoben, wobei die, meist in Folge von Contractur der Einwärtsroller des Hüftgelenks stark adducirte Fussspitze in einem solchen Grade aufschleift, dass ein scharrendes Geräusch entsteht, und die Spitzen des Schuhwerks schnell abgenutzt werden. Aus diesem Grunde hatte sich jener Kranke die Stiefelspitzen mit Messingkappen beschlagen lassen. In ähnlicher Weise reiben sich die Kniee bei jedem Schritt, als wenn sie aneinander geklebt wären. Manche Kranke, namentlich Kinder, versuchen durch eine eigenthümliche hüpfende Bewegung schneller vorwärts zu kommen. Bei Kindern kreuzen sich nicht selten die Beine bei jedem Versuche zu stehen, und bei jedem Schritte pflegt dann der eine Fuss sich um den anderen herumzuwinden, so dass oft fremde Nachhülfe nöthig wird, damit ein Vorwärtskommen überhaupt zu Stande komme.

In der Rückenlage bleiben die Unterextremitäten in Hüft- und Kniegelenken gebeugt. Einer meiner Kranken pflegte sich daher in der Rückenlage im Bett Kissen unter die Kniee zu stopfen. Je mehr man diese Beugstellung des Oberschenkels gegen das Becken durch Niederdrücken der Kniee gegen die feste Unterlage zu corrigiren versucht, desto mehr tritt die Lordose hervor, und umgekehrt gleicht sich diese um so mehr aus, ja die Wirbelsäule kann sich sogar der Unterlage völlig adaptiren, je mehr man den Oberschenkel gegen das Becken beugt.

Die Muskeln der unteren Extremitäten lassen bis auf den Widerstand, welchen sie activen und passiven Versuchen, die Stellung der Gelenke zu verändern, entgegengesetzt, nichts abnormes erkennen. Ihre Erregbarkeit gegen beide electriche Ströme ist meist normal.

Als ein characteristisches Symptom ist weiter die Steigerung der Sehnenreflexe hervorzuheben. Der Patellarreflex ist stark ausgesprochen, und der Reflexclonus am Fussgelenk kann ohne Mühe sofort producirt werden, wenn man den Fuss ganz leicht dorsal flectirt. Derselbe tritt oft schon beim Sitzen ein, wenn die Fussspitze steil aufgesetzt wird. Ausserdem sieht man in vielen Fällen jeden activen oder passiven Bewegungsversuch, jede Hautreizung an den unteren Extremitäten einen wahren Schütteltremor derselben hervorrufen; nicht selten tritt Zittern derselben ohne jede nachweisbare Ursache auf. Nur bei Kindern sah ich die Sehnenreflexe in einzelnen Fällen ganz fehlen.

Im Gegensatz zu den gesteigerten Sehnenreflexen verhalten sich die Hautreflexe fast immer normal.

Im zweiten Stadium steigern sich die Lähmungserscheinungen und die Versteifung der Gelenke zu einem solchen Grade, dass jede willkürliche Locomotion unterbleiben muss. Die schon früher andeutungsweise vorhandene Versteifung und Lähmung der oberen Extremitäten hat mittlerweile ebenfalls einen höheren Grad erreicht, sodass die Kranken mit den in Adduction versteiften Händen wenig oder gar nichts vornehmen können.

Im Uebrigen aber bleiben die Ernährung der Muskeln, soweit sie nicht durch die Inactivität leidet, und das Allgemeinbefinden durchaus normal; ebenso die Sensibilität und die Functionen der Blase und des Mastdarms.

#### Verlauf.

Bei Erwachsenen beginnt die Affection meist in sehr langsamer, schleichender Weise: die durch die Parese und Steifigkeit der unteren Extremitäten gesetzte Gehbehinderung nimmt allmählich zu, bis die ausserordentlich erschwerte Locomotion schnelle Ermüdung auch nach kurzen Wegen setzt. Die Krankheit selbst scheint an sich nicht den Tod herbeizuführen, vielmehr erfolgt derselbe nach langem Bestehen des Leidens durch intercurrente Krankheiten.

#### Pathologische Anatomie.

Wir haben bereits oben S. 201 ausgeführt, dass verschiedene Läsionen des Rückenmarks, wie des Gehirns das Symptomenbild der einfachen spastischen Spinalparalyse hervorbringen können. Wir wollen hier nochmals hervorheben, dass bis jetzt der Nachweis einer primären Sclerose der Seitenstränge ein *pium desiderium* geblieben ist, insofern auch Beobachtungen, wie die von Morgan und Dreschfeld oder die von Minkowski einer sorgfältigen Kritik nicht Stand halten konnten.

#### Diagnose.

Die einfache spastische Spinalparalyse kann verwechselt werden mit *Poliomyelitis anterior acuta* und *chronica*. Da auch bei diesen Affectionen Sensibilität, Blase und Mastdarm intact bleiben, so giebt das Hauptunterscheidungsmerkmal die bei der spastischen Paralyse frühzeitig ausgesprochene und über die ganzen unteren, später auch oberen Extremitäten verbreitete Rigidität ab. Die spastische Contractur

federt, was bei der paralytischen, wie sie z. B. bei spinaler Kinderlähmung vorkommt, niemals beobachtet wird. In Betreff der letzten Erscheinung haben grosse Aehnlichkeit mit unserer Affection die verschiedenen Formen von *Compressionsmyelitis*. Aber bei diesen wird man sensible Störungen, sowie solche der Blase und des Mastdarms und schliesslich Steigerung der Hautreflexe nie vermessen, abgesehen von dem örtlich meist nachzuweisenden Schaden an der Wirbelsäule. Durch das Vorhandensein eines Theils der genannten Störungen unterscheidet sich auch die *Myelitis transversa* von unserer Affection. Ueber die cerebrospinalen und cerebralen spastischen Lähmungen s. die Gehirnkrankheiten.

#### Prognose.

Mit Ausnahme einiger weniger Fälle sind therapeutische Erfolge bis jetzt nicht zu verzeichnen, weder bei Erwachsenen noch bei Kindern.

#### Therapie.

Hier kommt im Allgemeinen nur die electricische Behandlung und bei Kindern im Speciellen die chirurgisch-orthopädische in Betracht. Von einem stabil längs des Rückgrats applicirten schwachen Batteriestrom (10 grosse Elemente), absteigend 8—10 Minuten täglich applicirt, hat Erb gute Erfolge gesehen. Zu warnen ist vor dem Inductionsstrom, welcher Rigidität und Contracturen leicht verschlimmert.

Die chirurgisch-orthopädische Kur besteht in Tenotomien und Fixirung der in der Chloroformnarcose in ihrer Stellung corrigirten Gliedabschnitte durch feste Verbände. Mit der Tenotomie vermögen wir aber leider nur gegen die Fussecontractur etwas, nichts jedoch gegen die Contracturen im Knie- und Hüftgelenk, welche auch durch Gewichtsextension nicht dauernd zu corrigiren sind, und gar nichts gegen die das Gehen völlig verhindernde Adductorenecontractur. Ohne vorausgegangene Tenotomie angelegte feste Verbände machen meist so heftige Schmerzen, dass sie alsbald wieder entfernt werden müssen. Immerhin wird eine chirurgisch-orthopädische Behandlung in manchen Fällen zu versuchen sein; so hat Rupprecht in Dresden in einer Reihe von Fällen auf operativem Wege gute Erfolge erzielt.

Am meisten empfehlen sich Gehübungen in einer Laufbahn, passive Bewegungen namentlich im warmen Bade (s. unten) und speciell gegen die Adductorenecontractur Reiten auf einem Polsterpferd, welches von Zeit zu Zeit dicker gepolstert wird. Auch thermotherapeutische Proce-

duren haben bis jetzt keinen andauernden Erfolg aufzuweisen gehabt, wengleich im warmen Bade oder unmittelbar nach demselben die Versteifung bedeutend nachlässt.

**Spastische Spinalparalyse mit Muskelatrophie.**  
**Amytrophische Lateralsclerose.**  
**Sclérose latérale amyotrophique (Charcot).**

Klinisch stellt die Affection eine Complication der soeben beschriebenen Erscheinungen der einfachen spastischen Spinalparalyse mit Muskelatrophie und Bulbärparalyse dar; anatomisch eine bilaterale symmetrische Sclerose der Seitenstränge combinirt mit Atrophie der motorischen Nervenkerne in den grauen Vordersäulen und der Medulla oblongata oder besser noch eine continuirliche Degeneration beider corticomusculären Leitungsbahnen von ihrem Anfange in den Centralwindungen bis zu ihrem Ende im Lendenmark.

Aetiologie.

Die Aetiologie dieser erst 1874 von Charcot als morbus sui generis aufgestellten spinalen Erkrankung ist durchaus dunkel. Sie ist fast ausschliesslich bei Erwachsenen im reifen Lebensalter, bei Kindern nur von mir und zwar bei vier Geschwistern beobachtet worden. Bei diesen konnte als ätiologisches Moment kein anderes als Verwandtenehe — Vater und Mutter waren Geschwisterkinder — nachgewiesen werden.

Symptome.

Die drei Hauptsymptome sind Abnahme der Muskelkraft, Atrophie der Muskeln, Spannung und Rigidität derselben. Mit Charcot können wir bei Erwachsenen drei Stadien unterscheiden.

Im ersten Stadium klagen die Kranken, wenn die Affection wie gewöhnlich an den oberen Extremitäten beginnt, über Schwäche in diesen, verbunden mit Steifigkeit. Die letztere nimmt mehr und mehr zu, so dass die Gelenke activ schwer oder gar nicht beweglich sind. Jetzt macht sich auch eine an den oberen Extremitäten gleichmässig verbreitete Muskelatrophie bemerklich, welche meist an den kleineren Handmuskeln beginnt, sodann aber auch die Strecker am Vorderarm und schliesslich am Oberarm den Deltoidens und Triceps, später auch die Schultermuskeln befällt. Dieses Stadium dauert 4 bis 12 Monate.

Alsdann beginnen im zweiten Stadium dieselben Veränderungen auch an den unteren Extremitäten sich auszubilden. Ausser der Steifigkeit ist hier die hochgradige Steigerung der Sehnenreflexe besonders hervorzuheben. Während an den oberen Extremitäten die Muskelatrophie inzwischen schon weit vorgeschritten und Contracturbildung eingetreten ist, stellt sich auch an den unteren eine aber viel langsamer fortschreitende Abmagerung ein. Je mehr dieselbe zunimmt, um so mehr nehmen die spastischen Erscheinungen und die Sehnenreflexe ab.

Im dritten Stadium tritt unter Steigerung der übrigen Symptome Bulbärparalyse hinzu und giebt in den meisten Fällen die Ursache des Todes ab. Indessen kann die Bulbärparalyse, wie ich kürzlich bei einem 48jährigen Hornbläser beobachtete, den Krankheitserscheinungen an den oberen Extremitäten vorausgehen oder wenigstens gleichzeitig mit denselben sich einstellen und so von vornherein das Krankheitsbild beherrschen (s. unten pathologische Anatomie).

Bei Kindern ergreift der krankhafte Process nicht erst die oberen, dann die unteren Extremitäten und schliesslich den Bulbus, sondern scheint sich in allen überhaupt befallenen Nervencentren gleichzeitig zu etabliren, so dass von einer Eintheilung in Stadien hier nicht die Rede sein kann.

Bei den von mir beobachteten Kindern gestaltete sich der Krankheitsverlauf folgendermassen: Zur Zeit der Geburt und in den ersten Monaten danach machen sie den Eindruck völlig gesunder und kräftig entwickelter Kinder. Aber im Alter von 9 Monaten verlernen sie das Sitzen, indem sie dabei gewöhnlich vornüber fallen. Laufen lernen sie nicht wie gesunde Kinder im zweiten Lebensjahre, sondern viel später und nur in unvollkommener Weise, insofern sie sich dabei an den Möbeln anhalten müssen. Aber auch dieser beschränkten Art der Locomotion gehen sie im 7. oder 8. Lebensjahre wieder verlustig, so dass sie schliesslich, auch wenn sie an den Schultern unterstützt werden, nicht mehr im Stande sind, einen Fuss vor den anderen zu setzen. Da mittlerweile auch die oberen Extremitäten ihre Beweglichkeit und Kraft verloren haben, sitzen oder liegen die Kinder völlig hilflos da, ohne ihre Lage irgendwie selbstständig ändern zu können. Die so allmählich bis zur völligen Unbeweglichkeit führenden Motilitätsstörungen haben ihren Grund in drei Symptomenreihen. Die zuerst auftretende ist die stetig zunehmende Lähmung, welche stets der zweiten, der Atrophie, geraume Zeit vorausgeht, so dass in den genannten Fällen das jüngste der vier Geschwister wegen Lähmung der Rückenmuskeln nicht

mehr sitzen und wegen Parese der unteren Extremitäten nicht laufen lernen konnte, zu einer Zeit, wo die Musculatur noch voluminös und drall war und keine Spur von Abmagerung zeigte. Das dritte Symptom besteht in der Muskelsteifigkeit, welche in hochgradige Contracturbildung — Versteifung der Gelenke an der oberen Extremität (s. oben Figur 63 und 64), Beugecontracturen im Knie- und Hüftgelenk, Equinusstellung der Füße — ausgeht, schon im 2. Lebensjahre beginnt und sehr schnell ihren Höhepunkt zu erreichen scheint.

Die faradische Erregbarkeit ist anfangs herabgesetzt, später ganz aufgehoben; die Patellarreflexe sind erheblich gesteigert; an der Achillessehne sind wegen Versteifung der Fussgelenke keine Reflexe auszulösen. Bulbärparalyse scheint in ihren ersten Anfängen schon sehr frühzeitig aufzutreten; jedenfalls hatte sie schon im 7. Lebensjahre beträchtliche Störungen beim Articuliren und Behinderung beim Schlucken gesetzt. Sensibilität, Blase, Mastdarm, Intelligenz scheinen intact zu bleiben.

#### Verlauf.

Der Verlauf bei Erwachsenen ist ein rapider; binnen 6 bis 12 Monaten vom Beginn der Krankheit ist dieselbe meist in allen ihren Erscheinungen ausgebildet; in den meisten der bis jetzt beobachteten Fälle führte dieselbe binnen drei Jahren zum Tode. Bei Kindern dagegen ist der Verlauf ein ungleich langsamerer. Das älteste und am schwersten befallene der von mir beobachteten Kinder hat, so weit meine Nachrichten reichen, wenigstens 15 Jahre an der Krankheit gelitten.

#### Pathologische Anatomie.

Die amyotrophische Lateralsclerose steht auf Grund neuerer autoptischer Untersuchungen als eine scharf abgegrenzte Krankheit da, bei welcher der anatomische Befund und das klinische Bild sich vollständig decken.

Autoptische Befunde sind bis jetzt nur bei Erwachsenen gemacht worden. Auf dem Rückenmarksquerschnitt sehen wir anatomische Veränderungen 1) in den Pyramiden-Seitensträngen und zuweilen auch in den Pyramiden-Vordersträngen, also genau entsprechend den von der secundären Degeneration (S. 73) und den entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen Flechsig's her uns wohl bekannten Feldern (s. Figur 65) und 2) in den grauen Vorder-säulen.

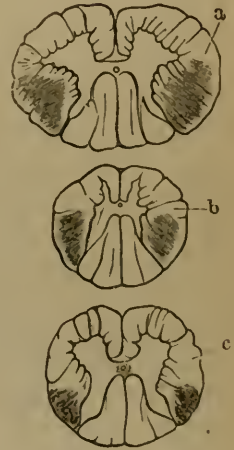
Die mikroskopische Untersuchung lässt uns in vorgeschrittenen Fällen (anatomische Untersuchungen über das Initialstadium liegen überhaupt nicht vor) in den Seitenvorderstrangfeldern Wucherung des interstitiellen Gewebes, Schwund der Nervenfasern und zahlreiche Körnchenkügeln erkennen; in den Vorderhörnern aber zeigen sich neben dem Schwund der Ganglienzellen und der Verdickung der Gefässwände mit Vermehrung der Kerne ebenfalls Körnchenkügeln, Amyloidkörper und Spinnzellen. Der obwaltende Process ist als einfache degenerative Atrophie zu bezeichnen, insofern der Schwund der Nerven-elemente das Primäre, die interstitiellen Veränderungen aber secundärer Natur sind.

Den Schlüssel zu einer einheitlichen Auffassung der den klinischen Erscheinungen zu Grunde liegenden anatomischen Veränderungen hat uns aber erst die Erforschung der Längenausdehnung des pathologischen Processes geliefert.

Dass derselbe nach der Peripherie hin sich fortsetzt, war schon lauge bekannt. Die vorderen Wurzeln erscheinen verschmächtigt, grau verfärbt und zeigen mikroskopisch ebenfalls einen hochgradigen Schwund von Nervenfasern mit Wucherung des Zwischengewebes. Dasselbe lässt sich in Bezug auf ihre Fortsetzung in die peripheren Nerven mit ziemlicher Sicherheit annehmen. Dementsprechend zeigen auch die Muskeln eine schon bei Lebzeiten hervorgetretene merkbliche Atrophie in Folge von Schwund der Muskelfasern, die unter Wucherung der Sarcolemmkerne körnig oder fettig zerfallen, so dass schliesslich nur noch das interstitielle Binde- und Fettgewebe, letzteres häufig vermehrt, zurückbleiben.

Alle diese peripheren Veränderungen lassen sich aber ohne Zwang von dem Schwund der grossen Ganglienzellen in den Vorder säulen herleiten.

Von grösster Wichtigkeit für die einheitliche Auffassung des vorliegenden Krankheitsvorganges waren die Untersuchungen über die Längenausdehnung des anatomischen Processes gegen das Gehirn zu.



65.

Graue Degeneration der Pyramidenbahnen in einem Falle von amyotrophischer Lateralsclerose (nach Charcot). Der oberste Schnitt a ist aus der Hals-, der unterste c aus der Lendenanschwellung, der mittelste b aus dem Brustmark.

In Betreff dieser wusste man schon lange, dass dieselbe Atrophie wie in den Ganglienzellen der Vordersäulen auch in den Nervenkernen des verlängerten Marks (Hypoglossus, Facialis, Vago-accessorius) — entsprechend den gewöhnlich gegen Ende der Krankheit auftretenden Erscheinungen von Bulbärparalyse — sich nachweisen liess.

Aber erst in neuester Zeit ist es gelungen, den anatomischen Beweis zu liefern, dass bei der amyotrophischen Lateralsclerose die ganze corticomusculäre Leitungsbahn, von dem sogenannten motorischen Felde der Grosshirnrinde, den beiden Centralwindungen bis in das Lendenmark herab, in continuirlicher Weise degenerirt ist.

Als Wegweiser bei diesen Nachforschungen diente die eigenthümliche Körnchenzellenbildung. Diese liess sich von den Seitenstrangbahnen in die Pyramiden des verlängerten Marks und von hier durch die Längsfaserbündel der Brücke, den Hirnschenkelfuss, die innere Kapsel bis in die Centralwindungen hinein verfolgen (Kahler und Pick — Kojewnikoff). Marie ergänzte neuerdings diese Befunde durch den Nachweis von Degeneration der corticalen Ganglienzellen.

Da wir nunmehr wissen, dass die corticomusculäre Leitungsbahn nicht nur in Hinsicht auf die Entwicklungsgeschichte und Physiologie, sondern auch auf die Pathologie ein einheitliches System von Faserbahnen darstellt, welche von den motorischen Centralwindungen des Gehirns ausgehen und sich theils zum Rückenmark, theils zum verlängerten Mark begeben, so ist leicht zu verstehen, dass das klinische Bild der amyotrophischen Lateralsclerose sich verschieden gestalten muss, jenachdem der degenerative Process an diesem oder jenem Punkte des Systems einsetzt. Befällt derselbe zuerst und in intensiver Weise die Pyramidenstränge, so gehen Lähmung und spastische Erscheinungen der Atrophie voraus; betrifft er dagegen zuerst die Vordersäulen und erst später die Seitenstränge, so haben wir einfache Atrophie und schlafe Lähmung zu erwarten (Kahler und Pick). Ebenso können wir jetzt verstehen, wie in dem einen Falle zuerst die oberen, in einem anderen zuerst die unteren Extremitäten ergriffen werden oder bulbäre Symptome, wie bei dem oben erwähnten Hornbläser, die Krankheit einleiten können.

Dass chronische Myelitis des Halsmarks (Leyden) oder Neubildungen (Gliom) in demselben (Fr. Schultze) gelegentlich die wesentlichen Erscheinungen unserer Affection hervorbringen können, thut der nosologischen Einheit derselben keinen Eintrag. Complicationen mit Degeneration anderer Stränge — Hinterstränge oder Kleinhirnseitenstränge — sind beobachtet.



## Diagnose.

Die Symptome der amyotrophischen spastischen Spinalparalyse sind so charakteristisch, dass eine Verwechslung mit anderen Rückenmarkskrankheiten nicht wohl vorkommen kann, nämlich: Motorische Schwäche in allen Muskeln der Extremitäten und des Rumpfes, welche sich allmählich steigert und nicht hervorgebracht sein kann durch die der Zeit nach viel später auftretende Atrophie der Muskeln, gleichmässige, nicht sprungartige Verbreitung der letzteren, andauernde spastische Contracturen an den Extremitäten, hochgradige Steigerung der Sehnenreflexe, schliesslich Lähmungserscheinungen von Seiten der in der Medulla gelegenen Nervenkerne.

Bei der Differentialdiagnose von spinaler progressiver Muskelatrophie ist in manchen Fällen die hochgradige Steigerung der Sehnenreflexe allein ausschlaggebend.

## Prognose und Therapie.

Die Vorhersage ist bei Erwachsenen absolut ungünstig, weil bei ihnen die Affection meist in wenig, oft schon in drei Jahren zum Tode führt. Bei Kindern ist, wie wir sahen, die Dauer der Krankheit eine ungleich längere; aber auch hier schreitet dieselbe, wie es scheint, allen Mitteln Trotz bietend, unauthaltsam weiter und führt zum sicheren Tode. Zu versuchen ist die Anwendung des Batteriestroms auf das Rückenmark nach verschiedenen Methoden.

Das auf die Sprach- und Schlingbeschwerden in einem Falle von Duval-Raymond vorübergehend günstig wirkende Picrotoxin (zu  $\frac{1}{2}$ —1 Milligramm 2mal täglich subcutan) scheint nach Versuchen von M. Rosenthal keinen andauernden Erfolg zu haben und muss wegen Magenbeschwerden bald ausgesetzt werden.

## Progressive Muskelatrophie.

Ehe wir zur Besprechung der eigentlich ausschliesslich hierher gehörigen spinalen progressiven Muskelatrophie schreiten, erscheint es passend, einige einleitende Bemerkungen über progressive Muskelatrophie im Allgemeinen voranzuschicken.

Als typisches Krankheitsbild ist die progressive Muskelatrophie erst um die Mitte dieses Jahrhunderts von den drei französ-

sischen Aerzten Duchenne, Aran und Cruveilhier beschrieben worden. Schon unter diesen entspann sich der bis auf unsere Tage fortgeführte Streit über den anatomischen Ausgangspunkt der Affection. Während Duchenne und Aran denselben in die erkrankten Muskeln selbst verlegten, glaubte Cruveilhier, auf Grund eines autoptischen Befundes, ihn im Rückenmark gefunden zu haben. Und noch bis vor kurzem sahen wir die massgebenden Autoritäten in zwei Lager gespalten, von denen das kleinere, den inzwischen verstorbenen Friedreich an der Spitze, den myopathischen (peripheren), das grössere unter Charcot's Aegide den neuropathischen (spinalen) Ursprung der Affection behauptete.

Friedreich, welcher eine bedeutende Monographie über die progressive Muskelatrophie geschrieben, führte die Krankheit zurück auf eine chronische Entzündung der Muskeln. „Diese primäre chronische Myositis ist im Stande secundäre Störungen am Nervensystem hervorzurufen, bestehend in einer auf die intramusculären Nerven übergreifenden und längs der Nervenbahnen selbst bis in die Nervenwurzeln emporsteigenden chronischen Neuritis. Letztere vermag weiterhin in das Rückenmark selbst überzugreifen und chronisch-myelitische Processe zu erzeugen, welche in demselben nach verschiedenen Richtungen hin sich zu verbreiten im Stande sind“. Die von seinen Gegnern negirten, damals erst in einzelnen Fällen nachgewiesenen Veränderungen in den Vordersäulen des Rückenmarks führte er auf den Jahre hindurch andauernden Ausfall der physiologischen Action der Muskeln zurück.

Charcot wies darauf hin, dass nach allen neueren Erfahrungen die grossen multipolären Ganglienzellen der Vordersäulen als die trophischen Centren der willkürlichen Muskeln zu betrachten sind. Er schied daher diejenigen Fälle, in welchen jene Ganglienzellen primär verändert sind, als protopathische Form der progressiven Muskelatrophie, von denen, in welchen dieselben erst secundär ergriffen werden — der deuteropathischen Form. Bei der erstgenannten beschränke sich der Process auf die Vordersäulen, weil derselbe parenchymatöser Natur sei, insofern zuerst die Ganglienzellen und erst danach das zwischen denselben gelegene Gewebe erkrankte. Bei der deuteropathischen Form verletzt ein im Rückenmark sich abspielender Krankheitsprocess — diffuse Myelitis oder Myelomeningitis, disseminirte Sclerose, Rückenmarkstumoren, Syringomyelie, Poliomyelitis anterior, ja selbst Hinterstrang-sclerose — gelegentlich auch die motorisch-trophischen Elemente desselben und kann so zu einem Symptomenbilde führen, welches dem

der protopathischen Form durchaus entspricht. Bei der amyotrophischen Lateralsclerose sind ausser den bei der protopathischen Form befallenen Theilen der corticomusculären Leitungsbahn auch die Seitenstrangbahnen des Rückenmarks verändert.

So viel steht nun heute fest, dass wir, nach Ausscheidung jener secundären spinalen Amyotrophien, eine primäre spinale progressive Muskelatrophie statuiren dürfen, insofern wir bei dieser Form die Ganglienzellen der Vordersäulen constant verändert finden. Neben diesen spinalen Veränderungen finden wir aber regelmässig auch die vorderen Wurzeln, die peripheren Nerven und die Muskeln verändert, und es ist noch nicht gelungen mit Bestimmtheit festzustellen, ob der Ausgangspunkt primär in den Ganglienzellen zu suchen ist. Nach den vorliegenden Autopsien kann der Process ebenso gut in den vorderen Wurzeln oder in den peripheren Nerven und Muskeln zuerst oder gleichzeitig mit dem in den Ganglienzellen begonnen haben. Daher dürfen wir noch nicht von einer myelogenen, wohl aber von einer myelopathischen Form der progressiven Muskelatrophie sprechen, d. h. von einer Form, welche constant mit Myelopathie speciell mit Atrophie der Ganglienzellen in den grauen Vordersäulen verbunden ist.

Die Auffassung, dass bei dieser spinalen Form der progressiven Muskelatrophie zunächst die peripheren Muskelnerven erkranken und von diesen der degenerative Process bis in das Rückenmark hinein aufsteigt, hat Vieles für sich: unter anderem die in sehr vielen Fällen von progressiver Muskelatrophie immer wieder hervortretende Beobachtung, dass der atrophische Process an besonders überanstrengten oder sonstwie insultirten Muskeln zuerst einsetzt (s. unten die in der Aetiologie und Symptomatologie der spinalen Muskelatrophie sich findenden bezüglichen Angaben). Ob es sich dabei um einen wirklich entzündlichen (myositischen, beziehungsweise neuritischen) Process handelt, müssen wir erst recht dahingestellt sein lassen.

Neben dieser neuropathischen Form der progressiven Muskelatrophie berechtigen uns die pathologischen Erfahrungen der Neuzeit gewisse rein myopathische Formen anzunehmen, d. h. solche, bei welchen die sorgfältigste Untersuchung eine Bethheiligung des Nervensystems vermissen liess.

Wenn wir von der „hereditären“ Form Leyden's absehen, so haben wir drei derartige Formen zu nennen: 1) die Pseudohypertrophie, 2) die juvenile Form Erb's und 3) die progressive

Muskelatrophie mit Betheiligung des Gesichts (Duchenne, Landouzy und Dejerine).

Bei der letzteren und auch bei der erstgenannten Form steht die myopathische Natur fest, für die juvenile Form soll der autoptische Beweis noch erbracht werden. Da wahrscheinlich aber die genannten drei Formen, wie wir sehen werden, nur Modificationen einer und derselben myopathischen Form darstellen, so dürfen wir schon jetzt alle drei als Myopathien ansprechen. Dass dieselben trotzdem in einem Lehrbuch der Nervenkrankheiten ihren Platz finden müssen, ist leicht zu verstehen, wenn wir uns an das über die corticomusculäre Leitungsbahn (S. 39) Gesagte erinnern, deren peripheres Endglied der Muskel darstellt, abgesehen von der didactischen Nothwendigkeit, die Formen mit und ohne Neuropathie nebeneinander zu stellen.

Schliesslich möchten wir schon hier mit Nachdruck darauf hinweisen, dass bei der Frage, ob ein Muskel oder eine Muskelgruppe von der uns hier beschäftigenden Myopathie befallen sei oder nicht, die Verminderung der Muskelkraft und nicht das Volumen des Muskels in Betracht zu ziehen ist. Namentlich bei den myopathischen Formen habe ich Fälle gesehen, welche im Allgemeinen eine gewisse Dürftigkeit der gesammten Körpermusculatur, aber nirgends ausgesprochene Atrophie oder Hypertrophie erkennen liessen, wohl aber die bekannten Functionsstörungen beim Stehen, beim Gehen, beim Sich-aufrichten zeigten.

Das nachfolgende Schema giebt eine übersichtliche Darstellung des Gesagten:

**Schema**  
der verschiedenen Formen der progressiven Amyotrophie\*).

I. mit Neuropathie	}	1. mit Myelopathie	}	<p>a. mit Atrophie der Ganglienzellen in den Vordersäulen des Rückenmarks: <b>Spinale progressive Muskelatrophie</b> (Protopathische progr. Muskelatrophie — Charcot).</p> <p>b. mit Atrophie der Ganglienzellen in den Vordersäulen des Rückenmarks, dazu Veränderung der Pyramidenseitenstrangbahn: <b>Amyotrophische Lateralsclerose</b>.</p> <p>c. Accessorische Veränderungen im Bereich der grauen Vordersäulen, im Verlauf verschiedener acuter und chronischer Affectionen des Rückenmarks (deuteropathische Form — Charcot).</p>
		2. mit Neuritis	}	<p>(durch mechanische Insulte der Muskeln und Nerven; durch Gelenkaffectionen; durch Intoxicationen (Alkohol?); nach Infectiouskrankheiten.</p>

\*) Die vorstehenden Buchstaben sind bei den in diesem Kapitel zu besprechenden Formen fett gedruckt.

II. Myopathische Formen ohne Neuropathie	1. ohne Pseudohypertrophie	{ a. mit Beteiligung der Gesichtsmuskeln: Typus facio-scapulo-humeralis (Landouzy-Dejerine) (Duchenne's infantile progr. Muskelatrophie).
		{ b. ohne Beteiligung der Gesichtsmuskeln: Typus scapulo-humeralis, Typus femoro-tibialis.
	2. mit Pseudohypertrophie	{ a. die Pseudohypertrophie.
		{ b. Erb's juvenile Form.

Die spinale progressive Muskelatrophie.

*Atrophia musculorum progressiva spinalis.*

Die wesentliche klinische Erscheinung der Krankheit ist die Atrophie von willkürlichen Muskeln, welche an einer Stelle, am häufigsten am Daumenballen (type Aran-Duchenne der Franzosen) beginnt und nach Art der „individuellen Atrophie“ (Charcot) allmählich, aber stetig unter fibrillären Zuckungen auf den grösseren Theil der Körpermusculatur fortschreitet. Lähmungserscheinungen treten erst secundär nach Massgabe des Muskelschwundes ein; dabei langes Erhaltenbleiben und schliesslich einfache Verminderung der electricischen (faradischen) Erregbarkeit, während in einzelnen Muskeln Zeichen von Entartungsreaction auftreten (Erb); Störungen der Sensibilität, der Hauternährung, der Functionen der Sphincteren, des Gehirns und seiner Nerven fehlen; dagegen combinirt sich die spinale progressive Muskelatrophie nicht selten mit progressiver Bulbärparalyse.

Anatomisch handelt es sich um eine degenerative Atrophie nicht nur der befallenen Muskeln, sondern auch der mit denselben in Beziehung stehenden peripheren Nerven, der vorderen Wurzeln und der Ganglienzellen in den grauen Vordersäulen des Rückenmarks.

## Aetiologie.

Die Frage der Erbllichkeit wird erst an der Hand einer grösseren Anzahl von durch die Autopsie mit Sicherheit als spinale Form erwiesenen Fällen festgestellt werden müssen. Die Stammbäume von Familien, in welchen in jeder der fünf Generationen, die sich auf einen Zeitraum von 150 Jahren vertheilen, jedes Mal einige Glieder an progressiver Muskelatrophie, ja in einem Beispiele Trousseau's Urgrossvater, Grossvater, Vater und Sohn erkrankt waren, stammen sämmtlich aus einer Epoche, wo man die spinale Muskelatrophie von den myopathischen Formen nicht trennte; vielleicht wird die Erbllichkeit vorwiegend, wenn nicht ausschliesslich, bei den letzteren beobachtet. Während bei den erblich belasteten Individuen die Krankheit meist bis zur Pubertätszeit oder bald danach sich bemerklich macht, ist dieselbe im Uebrigen eine Affection des mittleren Lebensalters. Dies ist wohl begreiflich, wenn wir bedenken, dass alle die Momente, welche als Ursachen der progressiven Muskelatrophie angesehen werden, wie Ueberanstrengung gewisser Muskeln beim Beruf, Erkältungen, Traumen, Ueberreizung des Nervensystems durch Excesse, namentlich geschlechtliche und endlich psychische Emotionen und Syphilis (s. I p. 21), gerade im Mannesalter im grössten Masse zur Einwirkung kommen. Die ätiologische Bedeutung der habituellen Ueberanstrengung gewisser Muskelgruppen haben wir schon oben S. 215 hervorgehoben: Schuhmacher, Schneider, Maurer, Schmiede und Schlosser liefern anerkanntermassen kein geringes Contingent zu den an progressiver Muskelatrophie Leidenden. Nicht zu unterschätzen ist ferner die längere Einwirkung der Kälte, namentlich wenn sie überanstrengte Muskeln trifft, wie in dem Falle von Duménil, wo Atrophie der unteren Extremitäten nach langem Stehen im Wasser beim Fischen eintrat. Richter in Sonneberg beobachtete Atrophie der Hände bei einem Manne, welcher das lästige habituelle Schwitzen der Hände durch Eintauchen derselben in Eis- und Schneewasser kuriren wollte. Das der Mehrzahl dieser Schädlichkeiten im Allgemeinen weniger exponirte weibliche Geschlecht wird ungleich seltener (19 Procent nach Friedreich) von progressiver Muskelatrophie befallen. Immerhin sieht man auch hier wieder die Krankheit lediglich bei hart arbeitenden Frauen, zu denen auch die Nähterinnen gehören, sich ausbilden, während die der besseren Stände immun bleiben. Schliesslich können erschöpfende Krankheiten, wie Typhus abdominalis, Diphtherie und dgl., namentlich aber auch Affectionen des Centralnervensystems, selbst scheinbar völlig abgelaufene, wie die spinale Kinderlähmung (s. diese), progressive Muskelatrophie im Gefolge haben.

## Symptome.

Der Beginn ist gewöhnlich ein so allmählicher, schleichender, dass viele Kranke auf die Abmagerung der Muskeln erst dann aufmerksam werden, wenn der Verlust an Kraft und Geschicklichkeit sich in höherem Grade bemerklich macht. Ja, wenn die Atrophie an den Schultern beginnt, wird dieselbe nicht selten erst von Anderen entdeckt: bei jungen Burschen bei der Aushebung vom Militärarzt, bei Frauen von der Schneiderin.

Zuerst klagen die Kranken über schnelle Ermüdung der Extremitäten, der oberen bei der Handarbeit, der unteren beim Gehen. Lässt man die Kranken sich entkleiden, so ist man nicht selten erstaunt, dass sie noch im Stande sind, trotz des Fehlens so vieler Muskeln ihre Arbeit zu leisten. Wo man sonst gewohnt ist, abgerundete Reliefs zu finden, sind vollständige Abflachungen oder grubenartige Vertiefungen zu sehen. An den flügelartig abstehenden Schulterblättern hängen ohne Halt die Oberextremitäten mit stockdünnen Oberarmen und zur Greifenklau verunstalteten Händen. An den unteren Extremitäten schlottert die sonst polsterartig vorgetriebene Haut der Gesässgegend wie eine zu weite Badehose in Falten herab; in den unteren Zweidrittel der nach unten schinkenartig sich verjüngenden Oberschenkel kann man an der Vorderseite den Schenkelknochen überall dicht unter der Haut fühlen, nicht selten sind auch die Waden in hohem Grade geschwunden.

Die Herabsetzung der Kraft in den von Atrophie ergriffenen Muskeln entspricht keineswegs immer dem Grade der Atrophie; vielmehr können vollständig functionsunfähige Muskeln in Folge von übermässiger Fettentwicklung nicht nur das gewöhnliche, sondern sogar ein aussergewöhnlich grosses Volumen erreichen.

Characteristisch, wenn auch nicht pathognomonisch\*), sind für die progressive Muskelatrophie die fibrillären Zuckungen. Wohin man bei weit vorgeschrittener Krankheit an dem entblössten Körper sein Auge richtet, überall sieht man einzelne Muskelbündel sich schnell contrahiren und ebenso schnell wieder erschlaffen, so dass der Anblick grösserer Muskelflächen, namentlich am Rücken, dem eines auf- und abwogenden Aehrenfeldes gleichen kann. Wichtig ist es zu wissen, dass fibrilläre Zuckungen auch in scheinbar noch gesunden Muskeln die be-

---

\*) Die Erfahrung von Charcot, dass fibrilläre Zuckungen besonders an den unteren Extremitäten völlig gesunde Mediciner ohne Grund beunruhigen können, habe ich ebenfalls gemacht.



reits beginnende Degeneration anzeigen: sie sind die Vorläufer des nahe bevorstehenden Schwundes. Man kann sie hervorrufen durch Anblasen, mechanische oder faradische Reizung.

Die electricische Untersuchung giebt im Beginne über die Ausdehnung der Atrophie keine besonderen Aufschlüsse, weil, so lange noch gesunde Fasern in einem Muskel vorhanden sind, dieser auch noch auf den electricischen Reiz reagirt; wohl aber lehrt sie noch besser als die functionelle Prüfung den Verlust an contractionsfähiger Substanz im einzelnen Muskel abschätzen: ein Biceps brachii, welcher auf wenige normale Muskelbündel reducirt ist, wird in Folge faradischer Reizung den Vorderarm nicht so prompt und kräftig gegen den Oberarm heraufziehen wie ein gesunder Muskel. Aus diesem Grunde empfiehlt es sich, bei der electricischen Prüfung bereits hochgradig veränderter Muskeln, das betreffende Gelenk zuvor über die Mittellage hinauszubringen, also z. B. bei Prüfung des Biceps den Vorderarm gegen den Oberarm in einen spitzen Winkel zu stellen. Nach M. Rosenthal kann die galvanische Erregbarkeit in der dem Centrum nahe gelegenen Nervenbahn erhalten, in den mehr peripheren Nervenstrecken geschwunden sein. Erb hat bei der typischen spinalen Muskelatrophie in hochgradig erkrankten Muskeln die Entartungsreaction nie vermisst. Besonders häufig kann man die partielle EAR nachweisen: im Nerven ist die Erregbarkeit für beide Ströme nicht aufgehoben und ebensowenig die directe faradische Erregbarkeit der Muskeln; dagegen findet man bei directer galvanischer Reizung der Muskeln erhöhte Erregbarkeit derselben, sowie die charakteristischen trägen Zuckungen, am deutlichsten als Anodenschliessungszuckungen. Schon hier wollen wir als diagnostisch wichtig hervorheben, dass bei allen bis jetzt bekannten myopathischen Formen die EAR niemals nachgewiesen werden konnte, sondern nur einfache Herabsetzung der faradischen und galvanischen Erregbarkeit.

Die initiale Localisation der Atrophie hat in den meisten Fällen in den oberen Extremitäten und hier wieder in einigen Muskeln der rechten Hand statt. Diese als Typus Aran-Duchenne bezeichnete initiale Localisation galt früher geradezu als pathognomonisch, so dass noch jetzt ältere Aerzte Fälle, wo sie fehlt, überhaupt nicht als progressive Muskelatrophie gelten lassen wollen. Bald wird der Daumenballen (Friedreich), bald der Interosseus primus (Eulenburg) zuerst von der Atrophie befallen. Seltener werden zuerst die Muskeln der Schulter ergriffen und hier wieder der Deltamuskel, noch seltener die der unteren Extremität, der Quadriceps oder die Wadenmuskeln.

Die Atrophie gewisser Muskeln hat nicht nur Herabsetzung der Kraft und Geschicklichkeit beim Gebrauch zur Folge, sondern dieselbe bringt auch nothwendigerweise Stellungsanomalien und Deformitäten an Rumpf und Gliedern hervor.

An der Hand erscheint die Hohlhand in Folge von Schwund des Daumen- und Kleinfingerballens als eine plane Fläche, später sogar wie ausgehöhlt in Folge von Atrophie der Lumbricales. Der Daumen steht nicht mehr in Opposition zu den übrigen Fingern, sondern ist in Reih und Glied mit ihnen gerückt und ist beständig dem Zeigefinger genähert (Affenhand). In anderen Fällen steht er in Folge von Atrophie des Opponens und Adductor pollicis in Abductionsstellung. Am Handrücken fällt sodann das Eingesunkensein der Zwischenknochenräume auf, namentlich ist die Muskulatur des ersten so geschwunden, dass man zwischen dem tastenden Daumen und Zeigefinger nur noch eine Hautduplicatur hat. Im weiteren Verlauf hat die Atrophie der Interossei eine Deformität der Hand zur Folge, welche wir gelegentlich der Lähmung des N. ulnaris (s. I p. 276 Figur 53) als Greifenklau (main en griffe) kennen gelernt haben.

Am Vorderarmrücken erscheint zuweilen der eine oder andere Muskel seiner ganzen Länge nach wie mit dem Hohlmeissel herausgeschält.

Am Oberarm ist bald der Deltoideus allein oder vornehmlich atrophirt, bald sind es die übrigen Muskeln, namentlich der Biceps, während der Triceps oft lange Zeit intact bleibt. An der Schulter kann die Atrophie, wie ich zweimal gesehen, sich auf den Infraspinatus allein beschränken. In Folge von Atrophie der Schulterblattheber, namentlich auch des Serratus, sinkt die ganze Schulter herab; die Schulterlinie fällt alsdann steil ab und wird schliesslich nur noch durch einen strangartigen Rest der obersten Partien des Cucullaris gebildet. Ist ein grosser Theil der Schultermuskeln atrophirt, so hängen die Arme wie angenähte Puppenarme schlaff zur Seite des Rumpfes herab, und die zuweilen noch functionsfähigen Hände können dann nur benutzt werden, wenn, wie ich dies bei Nähterinnen wiederholt gesehen, die Arme am Ellenbogen unterstützt sind. Das An- und Auskleiden macht alsdann grosse Schwierigkeiten, wird aber schliesslich doch noch durch Schleuderbewegungen, Verschränkungen des Rumpfes und Festhalten der Kleidungsstücke mit dem Munde fertig gebracht. Bei Atrophie des Serratus tritt flügelartiges Abstehen des Schulterblattes ein; letzteres erscheint schliesslich an seinem inneren oberen Rande durch den als Strang hervortretenden Levator anguli scapulae aufgehängt. Sind gleich-

zeitig auch die mittlere Portion des Cucullaris und die Rhomboidei atrophisch, so sind beide Schultern in toto durch den Pectoralis major nach vorn gezogen.

Atrophie der Rückgratsstrecker, ebenso wie die der Bauchmuskeln haben Lordose und schwankenden Gang zur Folge (s. I p. 282).

An den unteren Extremitäten ist am häufigsten der Quadriceps zuerst befallen; seltener die Gesäss- oder Wadenmuskeln. Deformitäten wie Klumpfuß werden an den unteren Extremitäten nur ganz ausnahmsweise beobachtet.

Die weitere Verbreitung der Atrophie geschieht nur äusserst selten in der Weise, dass nach dem initial befallenen Muskel die nächstbenachbarten an die Reihe kommen; auch werden nicht etwa die von demselben Nerven versorgten Muskeln zuerst ergriffen. Vielmehr ist es für die progressive Muskelatrophie charakteristisch, dass die Verbreitung sprungweise vor sich geht: nach dem initial atrophirten Daumenballen kann zunächst der Deltoideus ergriffen werden. Charcot bezeichnet dies als „Atrophie individuelle“. Dagegen beobachtet man ganz gewöhnlich, dass an der entsprechenden Extremität der anderen Seite zunächst die mit den bereits befallenen symmetrischen Muskeln afficirt werden. Gewisse Muskeln und Muskelgruppen, wie die Muskeln im Gesicht und am Kopf (s. unten myopathische Formen), bleiben fast ausnahmslos verschont.

Im Vergleich zu den beschriebenen Erscheinungen der Muskelatrophie treten alle weiter zu erwähnenden als nebensächlich zurück:

Die Sensibilität der Haut und der Muskeln dürfte bei ausschliesslicher Erkrankung der Vordersäulen intact sein; bei den deuteropathischen Formen, sowie bei den peripher entstandenen kann Anästhesie vorhanden sein. Muskelschmerzen sind zum Theil auf die unvermeidliche Zerrung zurückzuführen, welche z. B. an den atrophirenden Schultermuskeln die Schwere des herabhängenden Arms hervorbringt. Zum Unterschied von der amyotrophischen Lateralsclerose (s. diese) vermissen wir die bei jener niemals fehlende Steigerung der Sehnenreflexe an den oberen Extremitäten; an den unteren finden wir den Patellarreflex erhalten, so lange der Quadriceps nicht der Atrophie verfallen ist.

Trophische Störungen sind an der Haut als Pemphigus, Herpes oder Lichen ähnliche Ausschläge, an den Knochen, namentlich an den Mittelhandknochen, als Verdickung oder auch als Atrophie, an den Gelenken, namentlich denen der Finger, als schmerzhaftes Anschwellen beobachtet.

Als vasomotorische Störung ist die bläuliche oder blasse und kühle Beschaffenheit der befallenen Extremitäten zu deuten. Gewöhnlich besteht locale Hyperidrosis, selten Anhidrosis (s. I. p. 384). Fiebererscheinungen will Friedreich in einzelnen Fällen gesehen haben. Ueber die Beschaffenheit des Harns gehen die Angaben auseinander; M. Rosenthal fand in drei Fällen Verminderung des Kreatinin. Das Allgemeinbefinden bleibt lange Zeit ungestört, daher hat die progressive Muskelatrophie in den meisten Fällen einen sehr chronischen Verlauf, zumal da von Zeit zu Zeit lange Pausen eintreten können, während welcher der Process in den Muskeln Stillstand zu machen scheint. Erst wenn die Respirationsmuskulatur, namentlich das Zwerchfell von der Atrophie befallen wird, treten Athmungsbeschwerden, namentlich Erschwerung der Expectoration ein. Am verhängnissvollsten ist aber das in vielen Fällen beobachtete Hinzutreten von Bulbärparalyse mit dem bekanntlich schnell tödtlichen Ausgange. Hier ist differentialdiagnostisch zu beachten, dass bei der amyotrophischen Lateralsclerose die Bulbärparalyse nicht selten gleichzeitig mit den Lähmungserscheinungen an den Oberextremitäten oder wenigstens sehr früh, bei der progressiven Muskelatrophie aber erst als Schlussact der Krankheit aufzutreten pflegt.

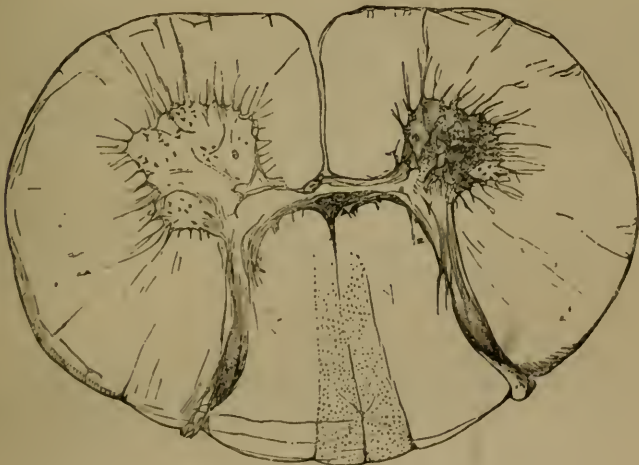
#### Pathologische Anatomie.

Die Muskeln erscheinen makroskopisch von mehr blass röthlichem oder gelblichem Aussehen und dem Volumen nach verschmächtigt, die am stärksten veränderten gar in gelbweissliche, dünne Bindegewebsstränge verwandelt. Ist dagegen interstitielle Fettgewebswucherung hinzugetreten, so können sie umgekehrt von übermässigem Volumen sein, haben aber das Aussehen von mit einzelnen Muskelstreifen durchwachsenen Fettmassen.

Mikroskopisch lassen sich sowohl an den Muskelfibrillen, wie an dem interstitiellen Gewebe Veränderungen nachweisen. An jenen bestehen dieselben bald in einfacher, bald in degenerativer Atrophie. Bei der einfachen Atrophie erscheinen die Muskelfasern nicht unwesentlich verschmälert, zeigen aber noch deutlich ihre Querstreifung, bei der degenerativen zerfallen sie bald der Länge oder Quere nach in Fasern oder unregelmässige Klümpchen (fibrilläre, bezüglich scheibenartige Zerklüftung), oder in kleine glänzende Fettkörnchen (körnigfettige Atrophie). Ausserdem wird gelegentlich auch die in neuerer Zeit allerdings als Kunstproduct verdächtige wachsartige Degeneration gefunden. Die interstitiellen

Vorgänge bestehen entweder in Wucherung des Bindegewebes oder des Fettgewebes. Im ersteren Falle haben wir cirrhotische Schrumpfung, im letzteren Durchwachsensein des Muskels mit Fett. Alle diese Veränderungen studirt man am besten an aus dem lebenden Muskel harpunirten oder besser herausgeschnittenen Muskelpartikeln. An den peripheren Nerven und den vorderen Wurzeln kann man ebenfalls Atrophie der Nervenfasern mit oder ohne interstitielle Bindegewebswucherung nachweisen.

Für die Diagnose der spinalen Muskelatrophie ist aber unumgänglich erforderlich der Nachweis der typischen Veränderungen am



66.

Querschnitt des Halsmarks bei protopathischer spinaler Muskelatrophie (nach Charcot).

Im linken Vorderhorn sind die Nervenzellen erhalten, aber qualitativ verändert; im rechten dagegen fast vollständig atrophirt; nur eine kleine (hellgehaltene) Gangliengruppe rechts unten ist noch erhalten.

Rückenmark, bestehend in Schwund der grossen Ganglienzellen der Vordersäulen. Diesem gegenüber kommen, im Gegensatz zu der spinalen Kinderlähmung, die interstitiellen Veränderungen in der Neuroglia in den meisten Fällen wenig oder gar nicht in Betracht. Das Zwischengewebe besteht aus besonders feinen Fasern mit vielen Spinnzellen. Zum Unterschiede von der amyotrophischen Lateralselektrose finden wir die Pyramidenstrangbahnen völlig intact.

### Diagnose.

Die Differentialdiagnose von der spinalen Kinderlähmung wird bei dieser besprochen werden. Von der amyotrophischen Lateralsclerose unterscheidet sich die progressive Muskelatrophie dadurch, dass bei jener die Lähmung der Atrophie vorangeht, und spastische Erscheinungen, vor allem Steigerung der Sehnenreflexe, vorhanden sind, welche dieser abgehen. Die nach traumatischer Läsion des N. ulnaris entstehende Greifenklauē unterscheidet sich, abgesehen von dem eventuellen Vorhandensein einer Narbe, von der bei unserer Affection beobachteten dadurch, dass bei jener die Lähmung der Atrophie vorausgeht, dass die beiden letzten Finger viel mehr flectirt sind, dass Anästhesie und trophische Störungen in der Haut vorhanden sind und dass die Atrophie sich dauernd auf das Ulnarisgebiet beschränkt und nicht andere Muskeln ergreift. Die nach multipler Neuritis zurückbleibende Muskelatrophie pflegt unter ganz anderen Erscheinungen (Fieber, Schmerzen, Par- und Anästhesien) sich auszubilden (s. I. p. 116).

Bei der deuteropathischen Form gehen andere spinale Symptome der Muskelatrophie voraus. Die Differentialdiagnose von den myopathischen Formen s. unten bei diesen.

### Prognose.

Am günstigsten gestaltet sich nach meiner Erfahrung die Prognose in allen Fällen, wo ohne hereditäre Belastung einfache Ueberanstrengung grosser Muskelgruppen die Ursache ist. So sah ich bei einer schwächlichen Näherin, welche sich beim Nähen übermässig angestrengt hatte, die hochgradige Atrophie der Hände und Vorderarme unter faradischer Behandlung schnell zurückgehen. Im Uebrigen ist die Prognose ungünstig, weil auf Heilung keine Aussicht ist, sondern im besten Falle der Process auf kurze Zeit Stillstand macht, um dann doch wieder weiter fortzuschreiten.

In Betreff der Lebensdauer sind die Aussichten nicht so ungünstig in den Fällen, wo alle diätetischen und therapeutischen Maassregeln consequent durchgeführt werden. Schliesslich kann die Krankheit an sich durch Lähmung der Respirationsmuskeln oder durch Combination mit Bulbärparalyse zum Tode führen.

### Therapie.

Prophylactisch sind hereditär Disponirte vor Erkältungen und Ueberanstrengung der Muskeln zu warnen.

Von den gegen die progressive Muskelatrophie empfohlenen Mitteln vermag noch am meisten die Electricität, und sollte daher ein Heilversuch mit derselben nie unterlassen werden. Selbst in den schwersten Fällen, wo auf nachhaltige Besserung nicht mehr zu hoffen ist, vermag die electricische Behandlung vorübergehend zu nützen. Zwei Näherinnen mit hochgradiger Atrophie des Schultergürtels rühmten die Erleichterung, welche sie jedesmal nach dem Electrisiren beim Gebrauch ihrer oberen Extremitäten verspürten. Daher der wohlgegründete Rath bei grosser Ausdehnung der Muskelatrophie jedesmal ausschliesslich die am wenigsten entbehrlichen Muskelgruppen zu electricisiren. Die electricische Behandlung ist zunächst die I. p. 101 bei Lähmungen empfohlene; ausserdem kann man aber auch die Galvanisation des Rückenmarks und die des Sympathicus am Halse versuchen. Im Uebrigen empfehlen sich alle gegen Lähmungen empfohlenen Agentien, namentlich auch Massage und Heilgymnastik; nur soll man bei Anwendung dieser, wie bei der electricischen Behandlung nie vergessen, dass man es mit kranken Muskeln zu thun hat, welche nicht überreizt werden dürfen. Von inneren Mitteln kommen Eisen, Arsenik und Strychnin in Betracht. Die schnelle Heilung eines Falles auf luëtischer Basis durch Antisyphilitica ist I. p. 21 erwähnt.

#### Anhang.

##### Verschiedene Formen der myopathischen progressiven Muskelatrophie.

Allgemeines. Es ist mir schon jetzt nicht zweifelhaft, dass die hier zu beschreibenden Formen der primär myopathischen Muskelatrophie nicht besondere Krankheiten, sondern nur verschiedene Formen derselben primären Myopathie darstellen. Hypertrophie einzelner Muskeln wird nicht nur bei der typischen Pseudohypertrophie, sondern auch bei den beiden anderen Formen nicht selten beobachtet, und was die Betheiligung des Gesichts anlangt, so ist eine gewisse Starre der Gesichtszüge und Schwerfälligkeit der mimischen Bewegungen auch bei manchen Fällen von Pseudohypertrophie nicht zu verkennen. Schliesslich hat Grandenigo auch auf die anatomische Identität der myopathischen Formen hingewiesen, indem er gelegentlich der mikroskopischen Untersuchung eines Falles von Pseudohypertrophie die Bemerkung macht, dass der atrophische mehr fibrös entartete Biceps von den hypertrophischen mehr Fettgewebe enthaltenden Wadenmuskeln sich nur durch die verschiedene Intensität des Krankheitsprocesses unterscheidet. Ich bin

überzeugt, dass weitere Untersuchungen die Identität der myopathischen Formen feststellen werden. Alsdann würde einer typischen spinalen Form (primäre Myelopathie) eine ebenso typische myopathische Form (primäre Myopathie) gegenüberstehen.

### 1. Pseudohypertrophie der Muskeln. Atrophia musculorum lipomatosa.

Das Characteristische dieser Krankheit ist die auf Vermehrung des interstitiellen Fettgewebes beruhende nicht selten excessive Volumsvergrößerung gewisser Muskeln, welche scheinbar in grellem Widerspruche steht mit der stark herabgesetzten oder ganz aufgehobenen Leistungsfähigkeit derselben. Neben den hypervoluminösen Muskeln, welche wesentlich an den unteren Extremitäten sich finden, kann man in den meisten Fällen das Vorhandensein von atrophirten Muskeln am Rumpf und den oberen Extremitäten nachweisen. Die genauere Kenntniss der Krankheit verdanken wir erst der neueren Zeit.

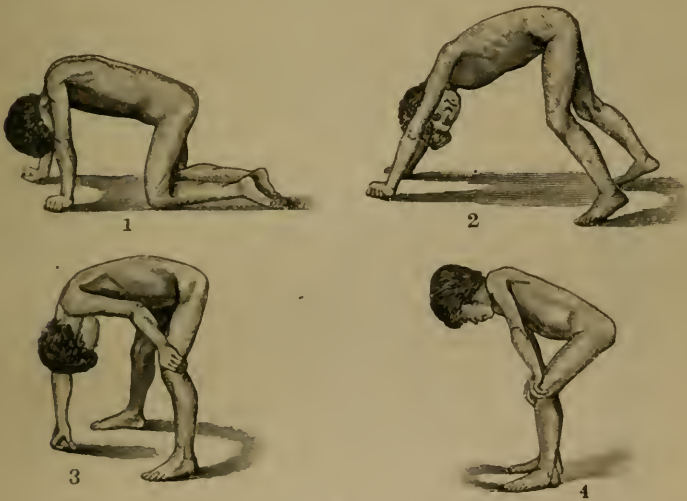
#### Aetiologie.

Die Annahme einer hereditären Anlage erscheint gerade bei dieser Form besonders gerechtfertigt, insofern dieselbe schon im frühen Kindesalter und nicht selten gleichzeitig bei mehreren Geschwistern beobachtet wird. Zudem ist nicht selten eine wirkliche Erblichkeit in aufsteigender Linie nachgewiesen, so bei den von Barsikow (Inauguraldissertation Halle 1872) beschriebenen, von mir selbst zum Theil untersuchten 24 Fällen in 2 verwandten Familien. Wie häufig die Affection im Kindesalter beginnt, beweist eine Zusammenstellung von 100 Fällen durch Seidel: 94 Mal hatte die Krankheit vor Ablauf des 15. Lebensjahres begonnen. Und auch bei solchen Kranken, welche erst im reiferen Alter erkrankt sein wollen, lassen sich bei genauer Nachforschung Spuren der Affection bis in das Kindesalter zurückverfolgen. Vorwiegend befallen ist das männliche Geschlecht. In den heimgesuchten Familien, in welchen nicht selten Inzucht nachgewiesen ist, sind mehrfach Scrophulose und Tuberculose, wie auch Nervenkrankheiten constatirt worden. Zuweilen tritt die Affection im Anschluss an acute Krankheiten (Masern, Scharlach, Variola, Diphtherie) auf.



## Symptome.

In allen Fällen und in allen Stadien der Krankheit bleibt die herabgesetzte Leistungsfähigkeit der Muskeln und zwar zunächst in den unteren Extremitäten das am meisten hervorstechende Symptom. Bei vielen Kindern stellt sich dieselbe schon heraus zu der Zeit, wo sie laufen lernen sollen: sie lernen erst spät schwer und unbeholfen gehen; klagen leicht über Ermüdung in den Beinen, fallen häufig hin und sind nicht selten nur mit Mühe zum Gehen zu bewegen. In anderen Fällen bildet sich die Affection erst im späteren Kindesalter, im 5. bis 8. Lebensjahre aus. Alsdann fällt es auf, dass den Kindern das Laufen, Springen und Treppensteigen schwer und immer schwerer wird. Sie



67.

Die verschiedenen Stellungen, welche Kinder mit hereditärer Muskelatrophie beim Aufrichten vom Boden nach einander einnehmen (nach Gowers).

fallen leicht hin und können, ohne sich an einem anderen Gegenstande anzuhalten, nur langsam und in eigenthümlicher Weise sich wieder aufrichten. Auf Figur 67 in 1 hat sich der Kranke aus der liegenden Stellung bereits in die Knie-Armstütz-Stellung begeben, in 2 auf die Fusszehen erhoben, in 3 beginnt er, auf die des Gleichgewichts halber breitspurig aufgesetzten Unterextremitäten und den einen Arm sich stützend, das allmähliche Aufrichten durch Aufklettern mit den Händen an seinen eigenen Schenkeln, wie es in 4 zu sehen ist. Sehr bald bildet sich Lordose der Lendenwirbelsäule aus, der Gang wird watschelnd,

von einer Seite zur anderen schwankend. Die Lordose kann durch folgende verschiedene Momente hervorgebracht sein: Schwäche der Wirbelsäulenstrecker, Schwäche der Muskeln, welche das Becken gegen die Oberschenkel extendirt erhalten (gerade in der Höhe der Trochanteren imponirt die Atrophie der vom Oberschenkel zum Rücken ziehenden Muskeln oft wie eine Einschnürung), Verlegung des Schwerpunktes in Folge der Equinusstellung beim Stehen und Gehen.



68.

Pseudohypertrophia  
musculorum  
(nach Duchenne).

In lebhaftem Contrast zu dieser Herabsetzung der functionellen Leistung steht in typischen Fällen der die Norm weit überschreitende Umfang gewisser Muskeln. Fast durchweg sind es die Muskeln der unteren Extremitäten und von diesen wieder die Wadenmuskeln, die Glutaeen und der Quadriceps, welche, manchmal bis zum Unförmlichen, verdickt erscheinen. Hierzu kommt zuweilen noch eine abnorm starke Entwicklung der Rückgratsstrecker, welche alsdann in ihrer Lendenpartie als zwei dicke Wülste vorspringen, die eine tiefe Rinne zwischen sich lassen (s. Figur 68). Seltener zeigen auch einzelne Muskeln der oberen Extremitäten, besonders der Deltamuskel, eine beträchtliche Volumszunahme. Viel häufiger steht gerade die Muskulatur der oberen Extremitäten durch ausgesprochene Abmagerung in lebhaftem Contrast zu der der unteren. Jedenfalls ist wohl zu beachten, dass im Gegensatz zu der spinalen typischen Form der progressiven Muskelatrophie nicht die oberen, sondern durchweg die unteren Extremitäten zuerst in ihrer Leistungsfähigkeit beeinträchtigt werden. Im Anfang kann die eine Körperhälfte mehr befallen sein als die andere; später gleicht sich dies meist aus.

In hochgradigen Fällen stellen die unteren Extremitäten unförmliche Massen dar, welche in der Gegend der Kniegelenke eingeschnürt und weiter durch Klumpfussbildung mit Greifenklauenstellung der Zehen verunstaltet erscheinen. Solche Kranke vermögen sich selbst im Zimmer nur noch dadurch zu bewegen, dass sie auf einem Stuhl sitzend umherrutschen. Verlieren auch die oberen Extremitäten ihre Kraft, so sind

sie bei jedem Bewegungsversuche auf die Unterstützung Anderer angewiesen. Anfangs und besonders bei Kindern sind die entarteten Muskeln weich oder lipomartig anzufühlen; später findet man in Folge von massenhafter Bindegewebsneubildung namentlich an den Wadenmuskeln, durch deren Contraction die Ferse stark in die Höhe gezogen ist, eine auffällig derbe Consistenz, auch dann noch, wenn die ursprünglich hypertrophischen Wadenmuskeln schliesslich atrophiren.

In dem Vorstehenden haben wir lediglich die Schulfälle unserer Affection gezeichnet; es ist aber nicht zu vergessen, dass die Volumszunahme zunächst keineswegs immer eine so hochgradige zu sein braucht, sondern nicht selten eine mässige ist, so dass sie sich nur durch Vergleichung des Volumens der dann meist allein verdickt erscheinenden Waden mit dem des Oberschenkels, namentlich aber mit dem der oberen Extremität herausstellt und ohne die Herabsetzung der Leistungsfähigkeit beim Laufen, Treppensteigen u. s. w. gar nicht beachtet werden würde. Zeigen doch viele muskelschwache, aber sonst gesunde Kinder ein auffälliges Missverhältniss des Volumens der unteren Extremitäten, speciell der Waden, im Vergleich zu dem der oberen Extremitäten. Auffällig ist es ausserdem, dass gerade die „krankhaft veränderten“ Waden bei manchen an sogenannter Lipomatose leidenden Kindern einer nicht unbedeutenden Kraftentwicklung fähig sind, was sich auch durch das oft gewaltig hervorspringende Relief derselben bei Bewegungen, namentlich aber auch beim Electrisiren ausdrückt. In einzelnen Fällen sah ich dabei oder auch spontan tonischen Krampf der Waden eintreten, ja in manchen erinnern die spastischen Erscheinungen an den hypertrophirten Muskeln geradezu an Myotonie (s. diese).

Fibrilläre Zuckungen fehlen. Die electriche Erregbarkeit ist sehr früh für beide Ströme herabgesetzt, später völlig erloschen, aber niemals ist E A R nachgewiesen.

Eine Betheiligung des quergestreiften Herzmuskels an der Hypertrophie durch eine auffallende Schwäche und Verlangsamung der Herzcontractionen, wie bei dem 10jährigen Kranken von Demme, wahrscheinlich gemacht, ist durch Götze unter 10 Fällen 6 Mal anatomisch nachgewiesen.

Die Haut über den hypervoluminösen Muskeln ist straffgespannt, glänzend und sieht häufig wie marmorirt aus. Die Sensibilität ist unverändert. Der Patellarreflex verschwindet, sobald der Quadriceps wesentlich verändert ist. Die psychischen Functionen sind

in der überwiegend grossen Mehrzahl der Fälle intact; nur zuweilen ist Imbecillität, bis an Idiotie heranstreifend, beobachtet.

#### Verlauf.

Der Verlauf ist ein durchaus chronischer. Das Initialstadium zeichnet sich durch die zunehmende Schwäche der Beine, die Lordose und den watschelnden Gang aus. In Monaten oder Jahren bildet sich sodann die Volumszunahme einzelner Muskeln aus, zuerst gewöhnlich der Wadenmuskeln und Glutaeen, später gewisser Muskeln an Rumpf und Armen. Noch später kommt es zur ausgesprochenen Atrophie und Lähmung aller befallenen Muskeln. So werden die Bewegungen der Extremitäten und des Rumpfes allmählich immer beschränkter, bis sich der Rest des Lebens im Lehnstuhl und Bett abspielt. Aber auch als hilflose Krüppel mit contracten Extremitäten können solche Kranke bei guter Pflege noch Jahre lang am Leben bleiben. Die meisten scheinen, offenbar in Folge von Lähmung der Athemmuskeln, an Krankheiten der Respirationsorgane zu sterben.

#### Pathologische Anatomie.

Die Veränderungen an den Muskeln scheinen von dem Bindegewebe zwischen den gröberen Muskelbündeln auszugehen. Dieses wuchert in reichlichem Maasse unter gleichzeitiger Vermehrung der Sarcolemmkerne. Schon hierdurch kommt es zur Atrophie der Muskelfasern, noch mehr aber, wenn im weiteren Verlaufe sich aus den neugebildeten zelligen Elementen massenhaftes Fettgewebe entwickelt, wodurch gleichzeitig eine scheinbare Hypertrophie der Muskeln sich herausbildet. Die auf diese Weise — Ueberwuchern und Erdrücken der Muskelfasern durch neugebildetes Binde- und Fettgewebe — entstandene Atrophie ist fast durchweg eine einfache, so dass die meisten Muskelfasern die Querstreifung deutlich erkennen lassen. Indessen ist nicht in Abrede zu stellen, dass einzelne Fasern das Bild der degenerativen Atrophie darbieten. Im weiteren Verlaufe bekommt entweder die Bildung von Fett die Oberhand, alsdann fühlen sich die Muskeln lipomartig weich an, oder die Bindegewebssclerose überwiegt, dann fühlen sich die Muskeln, namentlich die Waden, wie feste Massen an.

Veränderungen am Rückenmark und am übrigen Nervensystem wurden in fast allen nach den neueren Methoden sorgfältig untersuchten Fällen durchaus vermisst. Nur in einzelnen Fällen stellten sich spinale Veränderungen, allerdings von wenig übereinstimmender

Localisation heraus, wobei immer noch die Frage offen bleibt, ob die klinische Diagnose in diesen Fällen über allen Zweifel erhaben feststand. Weitere Untersuchungen werden gewiss bald mit Sicherheit feststellen, ob wir die Pseudohypertrophie der Muskeln als eine rein myopathische Affection anzusehen haben oder nicht.

### Diagnose.

Die Erkennung der Krankheit in ausgeprägten Fällen macht keine Schwierigkeiten. Dagegen bedarf es grösserer Umsicht und Erfahrung, um die Affection in den ersten Anfängen oder in solchen Fällen, wo die Pseudohypertrophie nur angedeutet ist, nicht zu übersehen. Kinder, bei denen sich bald nach dem Erlernen des Gehens oder später eine langsam zunehmende Störung des Ganges entwickelt, machen nicht selten den Eindruck gesunder, ja besonders kräftig entwickelter Individuen. Beim Betasten der Musculatur fällt aber die lipomartige Weichheit derselben auf und bei der electricischen Prüfung die geringe Reaction gegen beide Ströme: Anomalien, welche sich keineswegs durch die starke Entwicklung des Panniculus adiposus allein genügend erklären lassen. Bei älteren Kindern documentirt sich die Krankheit ebenfalls durch Gehmüdigkeit, namentlich aber durch das Unvermögen zu springen und Treppen zu steigen. Auch wenn bei solchen Kindern die Muskeln der unteren Extremitäten, für sich betrachtet, nicht durch excessive Volumsvergrösserung auffallen, erscheinen sie doch beim Vergleich mit den Muskeln der oberen Extremitäten und des Rumpfes — man achte namentlich auch auf die Sternalpartien des Pectoralis major — massiger entwickelt als diese, welche nicht selten schon deutliche Spuren von Atrophie zeigen.

Die Unterscheidung von anderen Krankheiten macht in ausgebildeten Fällen meist keine grosse Schwierigkeit. Bei spinaler Kinderlähmung tritt die Lähmung plötzlich, meist unter deutlichen Störungen des Allgemeinbefindens ein und bildet sich im weiteren Verlaufe in ganzen Gliedern oder einzelnen Muskeln wieder völlig zurück, während in den dauernd befallenen hochgradige Veränderungen der electricischen Erregbarkeit, gewöhnlich Entartungsreaction sich nachweisen lassen. Ausserdem finden sich die atrophirten Muskeln an den am häufigsten befallenen Unterextremitäten.

Bei der wahren Muskelatrophie (s. unten) kommt es nie zur ausgesprochenen Atrophie anderer Muskeln, und die Schwäche der hypertrophirten Muskeln wird niemals zur eigentlichen Lähmung.

Als Spätformen der fettigen Muskelhypertrophie bezeichnet M. Rosenthal drei Fälle, wo er Hypertrophie an gewissen Muskeln der oberen Extremitäten und des Rumpfes allein oder auch der unteren im erwachsenen Alter (24, 26, 38 Jahren) unter rheumatischen Schmerzen auftreten sah.

#### Therapie.

Prophylactisch wird man Descendenten aus Familien, in denen die Lipomatose erblich ist, vor Muskelanstrengungen und Erkältungen hüten. In der Diät sind Fettbildner möglichst auszuschliessen.

Gegen die Krankheit selbst haben sich innere Mittel in keiner Weise bewährt. Am meisten Vertrauen verdient immer noch die Electricität. Duchenne will durch Faradisiren der Muskeln günstige Resultate erzielt haben, Benedikt mit Galvanisiren des Sympathicus.

#### Wahre Muskelhypertrophie.

Von der Pseudohypertrophie ist die wahre Hypertrophie der Muskeln wohl zu unterscheiden. Bei dieser ist eine wirkliche Vergrösserung der Elementarbestandtheile des Muskels, der Primitivfasern nachgewiesen, ohne jede Spur von abnormer Vermehrung des Fett- oder Bindegewebes. Die wahre Hypertrophie ist bis jetzt nur in wenigen Fällen beobachtet und zwar stets nur an einer Extremität, einer unteren oder einer oberen, in einem Falle (Friedreich) angeboren, in den übrigen in späteren Jahren entstanden.

Ueber die klinischen Eigenthümlichkeiten lässt sich bis jetzt im Allgemeinen noch nichts übereinstimmendes sagen. Abnahme der Kraft wurde in allen Fällen, Herabsetzung der electricischen Erregbarkeit in einigen (Berger) constatirt. Ob die wahre Muskelhypertrophie, wie Auerbach will, nur ein Vorstadium der Pseudohypertrophie darstellt, müssen wir der Entscheidung weiterer Beobachtungen überlassen.

#### 2. Die „juvenile“ Form der progressiven Muskelatrophie (Erb).

Erb hat neuerdings (Deutsch. Arch. f. klin. Med. 1884) als eine besondere Form der myopathischen Muskelatrophie die von ihm als „juvenile“ bezeichnete beschrieben. Wir wollen sogleich vorausschicken, was Erb selbst vermuthet, dass diese Form nur eine Modi-

fication der soeben beschriebenen Pseudohypertrophie darstellt. Denn davon abgesehen, dass sich die letztere bei verschiedenen Kranken der juvenilen Form findet, werden wir auch sonst immer wieder denselben Symptomen begegnen, welche wir bei jener erwähnt haben. Wir wollen daher das speciell Characteristische der Erb'schen Form durch gesperrten Druck hervorheben.

Die Krankheit beginnt im Kindes- oder Jünglingsalter, fast ausnahmslos vor dem 20. Lebensjahre. Sie wird ebenso wie die Pseudohypertrophie nicht selten bei mehreren Geschwistern gleichzeitig beobachtet, aber im Gegensatz zu jener nicht selten bei Mädchen.

Die initiale Localisation hat fast durchweg an den Muskeln des Schultergürtels und Oberarms (scapulo-humeraler Typus Vulpian's) statt, während die kleinen Handmuskeln, sowie die Muskeln des Vorderarms intact bleiben. Seltener erkranken zuerst die Muskeln des Beckengürtels und der unteren Extremität.

Von den Schulter-Oberarmmuskeln sind sehr constant befallen: die Pectorales, der Cucullaris, die Rhomboidei und Serrati, der Latissimus dorsi, Longissimus dorsi und Sacrolumbalis, die Beuger am Oberarm, der Supinator longus. Später befallen wird der Triceps.

Frei bleiben dagegen: der Sternocleidomastoideus, der Levator anguli scapulae, die Teretes, der Coracobrachialis, der Deltoides, der Supra- und Infraspinatus, von denen der letztere zuweilen hypertrophisch erscheint, und wie gesagt, die kleinen Handmuskeln und gewöhnlich auch die Vorderarmmuskeln mit Ausnahme des Supinator longus.

Von den Muskeln der unteren Extremität sind befallen: die Glutaei, der Quadriceps, die Peronei und der Tibialis anticus, während die Wadenmuskeln verschont bleiben. Die geraden Bauchmuskeln sind frei, die schiefen und queren werden befallen. Durch Atrophie des Zwerchfells kann der Tod eintreten.

Ausser dem watschelnden Gang, sieht man häufig Absterben der Schulterblätter. Die befallenen Muskeln fühlen sich mehr prall und derb, nicht weich an. Fibrilläre Zuckungen fehlen; ebenso Störungen der Sensibilität. Die Erregbarkeit für beide elektrische Ströme ist einfach quantitativ herabgesetzt. Entartungsreaction fehlt stets.

Der Verlauf ist ein sehr langsamer. Erb hat die Affection 28 bis 38 Jahre lang bestehen sehen. Dieselbe schreitet meist allmählich,

manchmal aber auch ruckweise fort. Längere Stillstände sind nicht selten.

### Diagnose.

Von der spinalen Form unterscheidet sich die juvenile durch die verschiedene initiale Localisation, insofern bei der letzteren die kleinen Handmuskeln und der Deltoides frei bleiben, bei jener aber befallen werden; ferner durch das Fehlen der fibrillären Zuckungen, der Entartungsreaction und der Bulbärparalyse, ausserdem wird bei jener nie Hypertrophie von Muskeln beobachtet.

Die Prognose ist günstiger als bei der spinalen Form, insofern die Therapie, besonders die Electricität wesentliche Besserung zu bringen scheint.

### 3. Progressive Muskelatrophie mit Betheiligung der Gesichtsmusculatur. (Duchenne, Landouzy und Dejerine).

Als „Myopathie atrophique progressive débutant d'ordinaire dans l'enfance par la face“ haben Landouzy und Dejerine neuerdings (Revue de méd. 1885 No. 2 und 4) eine Form von progressiver Muskelatrophie beschrieben, welche gewöhnlich in der Kindheit mit Atrophie der Gesichtsmuskeln beginnt. Schon Duchenne hat auf diese initiale Localisation aufmerksam gemacht, die betreffende Form beschrieben und dieselbe in seinem photographischen Album abgebildet als „infantile Muskelatrophie“, Atrophie musculaire progressive de l'enfance, bei einem 11jährigen Knaben, dessen Mutter dasselbe rüsselartige Vorstehen und Auseinanderklappen der Lippen gezeigt hatte wie dieser. Nachdem diese fast ganz in Vergessenheit gerathene Localisation\*) durch zwei Beobachtungen von Remak und Mossdorf (Centrabl. f. Neurologie 1885) in Deutschland ihre Auferstehung gefeiert hatte, ist dieselbe auf Grund des sehr sorgfältigen Studiums von sieben Fällen, worunter einer mit Autopsie, von den oben genannten Franzosen als eine besondere Form, Typus facio-scapulo-humeralis, der von

---

\*) Noch auf der Salzburger Naturforscher-Versammlung 1882 stellte sich gelegentlich meines Vortrags „über die initiale Localisation der progressiven Muskelatrophie“ heraus, dass eine solche Betheiligung des Gesichts an der Atrophie von keinem der anwesenden Neurologen beobachtet war.



Duchenne als Atrophie musculaire progressive de l'enfance beschriebenen Krankheit statuirt worden.

Meist schon in der Kindheit, manchmal aber auch später, selbst im vorgerückten Alter, atrophiren die mimischen Gesichtsmuskeln und zwar zuerst die Mund- und Augenschliessmuskeln. Das schon in der Ruhe durch die vorspringenden Lippen, die elfenbeinglatte Stirn und die Ausdruckslosigkeit auffallende Gesicht, *Facies myopathica*, wird noch sonderbarer bei mimischen Bewegungen: beim Lachen verzieht sich der Mund der Quere nach zu einem traurigen Ausdruck, die Bewegungen der Lippen sind unvollständig, die Unbeweglichkeit der Züge steht im Widerspruch zu dem Belebensein der Augen. Die Atrophie kann 6 bis 7 Jahre lang auf das Gesicht beschränkt bleiben, alsdann oder früher geht sie auf die Schulter-Oberarm-Muskeln über und erst später auf die Muskeln des Rumpfes und der unteren Extremitäten. Die der oberen Extremität werden wie bei der spinalen Form „d'une façon individuelle“ ergriffen, intact bleiben der *Supra- und Infraspinatus*, der *Subscapularis* und die Beuger der Hand und der Finger (also ganz wie bei Erb's juveniler Form). Ebenso bleiben die Muskeln für Augenbewegung, Kauen, Schlucken und Stimmbildung während der ganzen Dauer der Krankheit verschont, schliesslich auch (und das ist prognostisch günstig) die *Respirationsmuskeln*. *Hypertrophie* wird niemals neben der Atrophie beobachtet, ebenso werden *fibrilläre Zuckungen* vermisst und die *mechanische Erregbarkeit* der Muskeln. Die *electriche Erregbarkeit* zeigt nur quantitative Herabsetzung, nie Entartungsreaction. Die *Sehnenreflexe* verschwinden meist erst auf der Höhe der Atrophie. *Contracturartige Verkürzung* („*retraction*“) ist am *Biceps brachii* öfter beobachtet. Störungen der *Sensibilität*, der *Hauternährung*, der *Sphincteren* fehlen; auch die *Hautreflexe* sind normal.

Tritt die *Myopathie* im Jünglings- oder Mannesalter auf, so hat ihre initiale *Localisation* nicht immer im Gesicht statt; ja dieses braucht überhaupt nicht befallen zu werden. Alsdann haben wir den Typus *scapulo-humeralis* oder *femoro-tibialis*, je nachdem die Muskeln des Schultergürtels oder die der unteren Extremitäten zuerst atrophiren.

Die Affection ist erblich: in fünf Generationen der betroffenen Familien liessen sich neun Fälle nachweisen, unter den neun Geschwistern der fünften Generation allein vier. Die sorgfältige Autopsie eines dieser Kranken, welcher im Alter von 24 Jahren an *Phthise* gestorben war, ergab bei völliger Integrität des Nervensystems einfache Atrophie der Muskelprimivbündel ohne Kernwucherung. Dieser in Bezug auf den Befund am Nervensystem völlig negative

Sectionsbefund beweist meines Erachtens die myopathische Natur von Erb's juveniler Form, mit welcher die von Landouzy und Dejerine beschriebenen Fälle, die ohne Facies myopathica verliefen, vollständig übereinstimmen.

## Die verschiedenen Formen der Poliomyelitis\*). Entzündung der grauen Vordersäulen.

### a. Poliomyelitis anterior acuta infantum. Spinale Kinderlähmung. (Essentielle Lähmung).

#### Characteristik.

Anatomisch stellt sich die spinale Kinderlähmung dar als ein acuter entzündlicher Process, welcher ausschliesslich die grauen Vordersäulen des Rückenmarks befällt, anfangs in mehr diffuser Weise auftritt, am intensivsten aber und dauernd sich in der Lenden- und Halsanschwellung localisirt, wo er gewöhnlich in umschriebener Höhengausdehnung deutliche Gewebsveränderungen, vor allem eine Atrophie der grossen multipolaren Ganglienzellen zurücklässt.

Klinisch stellt sich die spinale Kinderlähmung dar als eine plötzlich — mit oder ohne Fieber oder Convulsionen — hereinbrechende Lähmung der Muskeln an einer oder mehreren Extremitäten, seltener am Rumpfe, welche sofort nach In- und Extensität ihr Maximum erreicht, in einem Theil der befallenen Muskeln wieder zurückgeht, in andern aber dauernd sich etablirt und hier mit rapider Atrophie und Herabsetzung resp. Aufhebung der faradischen Erregbarkeit einhergeht, um später in den gelähmten Extremitäten Contracturen und Deformitäten mit Zurückbleiben des Knochenwachsthums zu setzen. Störungen der Sensibilität, der Blase und des Mastdarms fehlen.

#### Geschichtliches.

Die klinische Characteristik der spinalen Kinderlähmung verdanken wir dem Cannstatter Orthopäden Dr. Jacob v. Heine (Monographie 1840, 2. Auflage 1860); die anatomische den Arbeiten neuerer, namentlich französischer Aerzte in den letzten 20 Jahren. Durch dieselbe hat sich unsere Erkenntniss über das Wesen der Krankheit von der sehr unbestimmten „essentiellen Lähmung“ (ein Name, der nunmehr

---

\*) *πολιος* grau, also Poliomyelitis anterior Entzündung der vorderen grauen Substanz des Rückenmarks.

zu streichen ist) zu der „spinalen Kinderlähmung“ und schliesslich zu der „Myelitis der Vordersäulen des Rückenmarks“ emporgeschwungen.

#### Pathologische Anatomie.

Makroskopisch hat man in älteren Fällen wohl eine Verschmächtigung des Rückenmarks besonders in der Höhe der Lenden- und Halsanschwellung, Verkleinerung des Rückenmarksquerschnitts auf der befallenen Seite, namentlich Schrumpfung des Vorderhorns und des Vorderseitenstrangs und schliesslich Verdünnung der vorderen Wurzeln gefunden.

Näheren Aufschluss über Ausdehnung und Intensität des entzündlichen Processes giebt aber erst die genaue mikroskopische Untersuchung. Erst durch diese lassen sich in den meisten älteren Fällen eircumscripte Erweichungsherde nachweisen, welche ihren Sitz fast ausschliesslich in der Lenden- oder Halsanschwellung bald auf einer, bald auf beiden Seiten haben, ihrer Längenausdehnung nach kaum einen halben Centimeter erreichen, nach oben und unten sich spindelförmig verjüngen, im Querdurchmesser aber meist ausschliesslich sich auf das Gebiet des Vorderhorns beschränken, seltener auch auf die nächstgelegenen Partien des Rückenmarks-Querschnitts sich ausdehnen (s. Figur 69 und 70). Consistenz und Färbung der erkrankten Partien sind verschieden nach der Zeit, welche seit der Erkrankung verflossen ist: je länger der Herd besteht, desto fester und blässer ist er. Sämmtliche Gewebselemente, welche die grauen Vordersäulen zusammensetzen, sind mehrweniger verändert; am constantesten ist der Schwund der Ganglienzellen, von wo sich die Atrophie auf die zu den vorderen Wurzeln hinziehenden Nervenfasern und schliesslich sogar in die vorderen Wurzeln und die daraus hervorgehenden Nerven hinein verfolgen lässt. Durch die Veränderungen, welche das die Nervenelemente umgebende Gewebe darbietet — exquisite Vermehrung der Körnchenzellen und Neurogliakerne — namentlich aber auch durch die Veränderungen an den Gefässen characterisirt sich der dieser Herdbildung zu Grunde liegende Process als entzündliche Erweichung mit schliesslichem Ausgang in Schrumpfung durch Entwicklung von selerotischem Bindegewebe. Diese Entzündungsherde, bez. der durch dieselben hervorgebrachte Schwund der motorisch-trophischen Ganglienzellen, sind als der Ausgangspunkt der weiteren Veränderungen in der motorischen Leitungsbahn nach der Peripherie zu anzusehen, insofern von

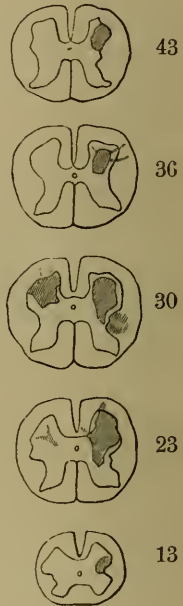
ihnen aus eine degenerative Atrophie sich verfolgen lässt durch die entsprechenden vorderen Wurzeln, die motorischen Nerven und die von diesen versorgten Muskeln.

Am auffälligsten stellt sich diese Atrophie dar in den Muskeln. Hier kann sie zwei Ausgänge machen: die anfangs abgemagerten und



69.

Querschnitt aus der Halsanschwellung einer 40jährigen Frau, welche im Alter von 8 Jahren, also vor 32 Jahren, von Kinderlähmung befallen worden war. Entsprechend der hochgradigen Lähmung der linken Oberextremität ist die linke Vordersäule und der linke Vorderseitenstrang bedeutend geschrumpft; die Ganglienzellen sind bis auf eine kleine mediane Gruppe vollständig geschwunden. Nach Charcot und Joffroy.



70.

Localisation der Erweichungsherde in beiden grauen Vordersäulen der Lendenanschwellung von einem 2jährigen Kinde, elf Monate nach Beginn der Erkrankung. Ein grösserer Herd in der rechten, ein kleinerer in der linken Vordersäule; dementsprechend war die rechte Unterextremität die am meisten geschädigte. Die beigedruckten Zahlen bedeuten, dass der entsprechende Querschnitt 13, 23, 30, 36, 43 mm oberhalb des Filum terminale genommen ist. Nach Roth.

schlaffen hellrothen, später hellbraunen, wie getrocknetes Laub aussehenden Muskeln stellen sich schliesslich durch die immer mehr überhandnehmende Wucherung von sclerosirendem Bindegewebe als sehnenartige, fibröse Stränge dar; oder sie werden durch fettige Degeneration in mehrweniger homogene gelblichweisse Massen verwandelt, in welche nur hier und da verschmälerte Muskelfasern von blassröthlicher Farbe eingestreut sind.

Ebenso atrophiren die Sehnen, Bänder und Knochen an den gelähmten Gliedern. Letztere bleiben im Wachsthum zurück und ver-

lieren ihre Vorsprünge und Leisten. Das Gehirn, sowie die Organe des vegetativen Lebens bleiben unversehrt.

### Aetiologie.

Die Affection befällt die Kinder am häufigsten in dem ersten Triennium ihres Lebens und zwar sowohl gesunde und kräftige, wie kränkliche und schwächliche. Erkältung, Dentition, übermässige Muskelanstrengung beim Gehen, sowie Traumen werden als Ursache beschuldigt; mit welchem Recht, lässt sich bis jetzt nicht feststellen. Häufig geht die spinale Kinderlähmung aus einer acuten fieberhaften Krankheit, wie Scharlach, Masern u. s. w. hervor. Dieser Umstand und die allerdings bis jetzt seltene Beobachtung, dass zwei Kinder derselben Familie gleichzeitig davon befallen wurden, sprechen für einen infectiösen Ursprung.

### Symptome.

Wir unterscheiden passend I. das Initialstadium, II. das paralytische Stadium und III. das chronische Stadium.

I. Das Initialstadium ist die Periode der acuten Entwicklung der Lähmung. Diese kann unter fieberhaften Erscheinungen, unter nervösen Symptomen oder auch ohne alle sonstigen Symptome auftreten. Im letzteren Falle, welcher keineswegs allzuseiten ist, wird ein Kind Abends gesund zu Bett gebracht und am anderen Morgen an einer oder mehreren Extremitäten gelähmt gefunden. So erklärt es sich, dass in nicht wenigen Fällen die Lähmung erst erkannt wird, wenn, jedenfalls lange Zeit nachdem sie entstanden, das gelähmte Bein zum Gehen gebraucht werden soll. Das initiale Fieber ist von mittlerer Intensität und hält einige Stunden, eine Nacht, ein, zwei, seltener drei Tage oder länger an. Von den nervösen Symptomen sind die Gehirnersehnungen, namentlich allgemeine Convulsionen die am meisten erschreckende Erscheinung. Diese können mit oder ohne Fieber einhergehen. Meist bleibt es bei einem ausgesprochenen Anfall, selten treten mehrere Anfälle schnell hintereinander auf. Einfache Zuckungen können allein oder nach den Krampfanfällen sich zeigen. Letztere sind gewöhnlich von comatösen Zuständen gefolgt.

II. Paralytisches Stadium. Sind die fieberhaften oder convulsiven Initialerscheinungen verschwunden und freuen sich die Eltern, das wieder zu sich gekommene Kind als reconvalescent begrüessen zu

dürfen, so fällt ihnen zu ihrem Schrecken auf, dass dasselbe nicht sitzen, nicht stehen, nicht gehen, nicht zugreifen kann. In schweren Fällen wenigstens sind ausser den mimischen Gesichtsmuskeln mehrweniger alle willkürlichen Muskeln schlaff und ohne Bewegung. Allein in Stunden oder Tagen geht diese lähmungsartige Schwäche in der grossen Mehrzahl der Muskeln zurück und nur die eines oder mehrerer Glieder bleiben dauernd gelähmt. Aber auch an den dauernd gelähmten Gliedern sind gewöhnlich nicht sämtliche Muskeln und namentlich nicht im gleichen Grade betroffen. So werden an der Unterextremität ganz gewöhnlich die Beuger des Unterschenkels, die Gesässmuskeln und häufig auch der Quadriceps und Iliopsoas wieder functionsfähig, ein Umstand, welcher für die Gehfähigkeit relativ günstig ist. An der Oberextremität bleiben meist die Vorderarm- und Handmuskeln von vornherein intact. Somit sind es an der Unterextremität die Muskeln an Unterschenkel und Fuss, namentlich das Peronealgebiet, an der Oberextremität die an Schulter und Oberarm, namentlich der Deltoideus, welche gelähmt bleiben; in selteneren Fällen bleiben auch die Rückenmuskeln paralytisch, so dass der Rücken beim Sitzen, Stehen und Gehen einer Stütze bedarf, ein Defect, welcher für das Gehen sehr ungünstige Aussichten bietet.

Es erscheint zweckmässig schon an dieser Stelle auf bestimmte Localisationstypen der degenerativen Muskellähmung (E. Remak) hinzuweisen (s. I. S. 58 und 275 und oben S. 182), wenn dieselben auch weniger häufig bei der acuten als bei der subacuten und chronischen Form der Poliomyelitis beobachtet werden. So werden nicht selten zusammen befallen: Supinator longus mit Biceps, Brachialis internus und Deltoideus (Oberarmtypus, E. Remak); Serratus anticus mit den hinteren Partien des Deltoideus, dagegen Infraspinatus und Rhomboidei mit den beiden anderen. Umgekehrt bleibt am Arm der Supinator longus (Vorderarmtypus, E. Remak), am Unterschenkel der Tibialis anticus intact, während alle übrigen vom N. radialis, bez. vom N. peroneus versorgten Muskeln gelähmt sind. Dasselbe gilt am Oberschenkel vom Sartorius den übrigen vom Cruralis versorgten Muskeln gegenüber. Schliesslich kann der Tibialis anticus ganz allein gelähmt sein.

Das Rückgängigwerden der Lähmungserscheinungen in den nicht der anhaltenden Paralyse verfallenden Muskeln geht anfangs ziemlich schnell, später in langsamerer Weise vor sich. Indessen hört 6 bis 9 Monate nach Eintritt der Lähmung die Aussicht auf Rehabilitation auf; was bis dahin sich nicht erholt hat, ist überhaupt nicht erholungsfähig.

Als der häufigsten Form unter den dauernden Lähmungen begegnen wir der *Monoplegie* in mehr als  $\frac{2}{3}$  aller Fälle und zwar weitaus häufiger an den unteren als an den oberen Extremitäten. Seltener ist *Paraplegie*, d. h. Lähmung beider unteren Extremitäten; äusserst selten ist *Hemiplegie* und gekrenzte Lähmung und zu zählen sind die Fälle von ausschliesslicher Lähmung beider oberen Extremitäten (*Paraplegia cervicalis*).

Die Schliessmuskeln von Blase und Mastdarm bleiben in allen Fällen unversehrt.

Die beste Auskunft über Grad und Ausdehnung der dauernden Lähmungen geben uns die Muskelatrophie und die elektrische Untersuchung.

Die in allen Fällen beobachtete Atrophie der Muskeln zeichnet sich aus durch ihr frühzeitiges Auftreten (schon 5 bis 14 Tage nach Eintritt der Lähmung) und ihr rapides Fortschreiten (wenige Monate nach Eintritt der Lähmung kann die gelähmte Extremität schon stockdünn sein). Die Atrophie befällt eine Muskelgruppe um so schneller und hochgradiger, je schwerer dieselbe motorisch gelähmt ist.

Weiter beobachtet man trophische Störungen auch an den Sehnen, Bändern, Knochen und Knorpeln. Das Zurückbleiben der Knochen im Wachstum tritt am constantesten an Fuss und Hand hervor. In vereinzeltten Fällen habe ich eine Verlängerung der langen Röhrenknochen und damit der ganzen Unterextremität nachgewiesen. Diese erklärt sich aus der Erschlaffung der Muskeln und Bänder, welche Verminderung des intraarticulären Druckes und damit vermehrtes Wachstum der Gelenkenden zur Folge hat.

Das elektrische Verhalten der gelähmten Muskeln und Nerven entspricht vollständig dem bei den schweren peripheren traumatischen Lähmungen (I. S. 94). Es ist dies leicht verständlich, wenn man bedenkt, dass es durchaus denselben Effect haben muss, ob die motorische Leitungsbahn intra oder extra medullam unterbrochen ist. Herabsetzung der faradischen Erregbarkeit in den gelähmten Muskeln findet man schon einige Tage nach Eintritt der Lähmung; in der zweiten Woche kann dieselbe schon völlig erloschen sein. Zu derselben Zeit lässt sich in den hochgradig geschädigten Muskeln meist schon Entartungsreaction nachweisen. Ist die faradische Erregbarkeit neun Monate nach dem Eintritt der Lähmung in einem Muskel nicht zurückgekehrt, so ist dieser unrettbar der Degeneration und damit der dauernden Lähmung verfallen. Im späteren Verlaufe sinkt auch die

galvanische Erregbarkeit und nach Jahr und Tag vermag man in solchen Muskeln nur noch Andeutungen von Zuckung durch die Kathode eines sehr kräftigen Batteriestromes hervorzurufen; später fehlt jede Reaction.

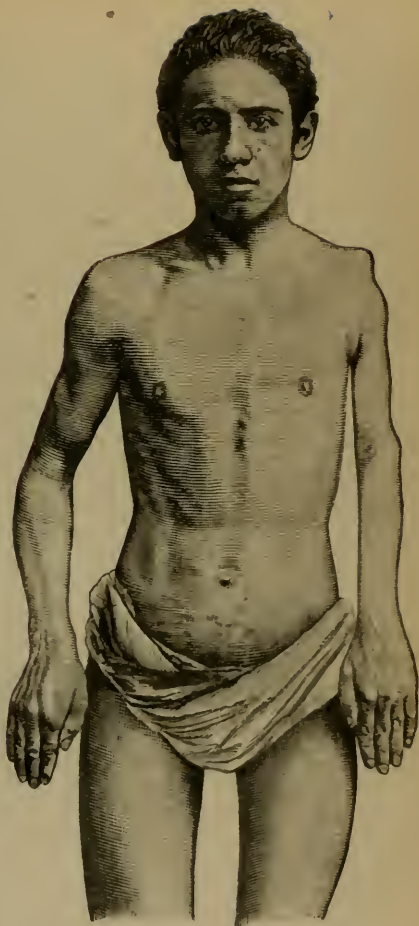
Zu den trophischen Störungen gesellen sich meist *vasomotorische*: die gelähmten Extremitäten fühlen sich kalt an und haben ein bläuliches Aussehen; das Caliber der Arterien und Venen ist verringert. Im Gegensatz hierzu fehlen an der Haut trophische, wie sensible Störungen. Reflexbewegungen fehlen bei Lähmung sämtlicher Muskeln einer Extremität, zeigen sich aber bei partiellen Lähmungen in den nicht geschädigten Muskeln; dies gilt sowohl von den Haut-, wie von den Sehnenreflexen. — Im Uebrigen functioniren das Gehirn und die Sinnesorgane durchaus normal, wie auch das Allgemeinbefinden und die Ernährung der nichtgelähmten Theile meist ganz vorzüglich sind.

III. Chronisches Stadium. Im weiteren Verlaufe kommt es an den gelähmten Extremitäten meist zu Contracturen und Deformitäten. Die Contracturbildung wird (s. I. S. 308) dadurch hervorgerufen, dass bei jedem Versuche die gelähmte Extremität zu bewegen, der Willensimpuls nur in die nichtgelähmten Muskeln hineingelangen kann. Besteht also im gegebenen Falle nur Lähmung der Wadenmuskeln, so werden bei jedem Bewegungsversuche sich ausschliesslich die nichtgelähmten Dorsalflexoren des Fusses contrahiren und den Fuss in Hackenfussstellung stellen; besteht ausschliesslich Lähmung des Tibialis anticus, so entsteht in Folge von Contraction der nichtgelähmten Peronei Varusstellung, sind umgekehrt die Peronei allein gelähmt, Valgusstellung. Diese Contracturstellungen bilden sich schon sehr früh aus; sie sind oft schon vier Wochen nach Eintritt der Lähmung nicht zu übersehen. Macht jetzt das Kind Gehversuche, so wird die Körperschwere den Fuss erst recht in die verkehrte Stellung hineindrücken, so dass schliesslich in Folge von Adaptirung der Gelenkflächen und Bänder an die abnorme Fussstellung aus der Contractur eine Deformität wird. Nur beim Pes equinus wirkt die Körperbelastung der Contractur entgegen, dafür wird die Spitzfussstellung aber beim Sitzen durch die grössere Schwere des vorderen Fussabschnittes vermehrt.

Contracturen und Deformitäten finden sich bei der spinalen Kinderlähmung fast ausschliesslich an den unteren Extremitäten, und hier wieder überwiegend am Fuss (nach meiner Erfahrung 81 Procent), wo sie der Häufigkeit nach als Pes equino-varus, equinus, varus, valgus und calcaneo-valgus mit mehr oder weniger Beimischung von Hohlfuss



vorkommen. An Knie und Hüfte dagegen wird Contracturbildung nur ganz ausnahmsweise, so nach Krückengebrauch beobachtet; hier bilden sich vielmehr sehr frühe in Folge von Erschlaffung der Muskeln und Gelenkbänder Schlottergelenke aus, welche nicht selten den Kindern erlauben die Ferse nach dem Genick zu bringen. Dem entsprechen beim Gehen das Genu recurvatum, inversum und eversum. Gerade diese Schlottergelenke sind für schwere Fälle von Kinderlähmung pathognomonisch. An der oberen Extremität sind dieselben überhaupt ungleich häufiger als Contracturen. Namentlich gilt dies vom Schultergelenk, wo die Schwere des herabhängenden gelähmten Armes den Bandapparat in dem Maasse auszieht, dass zwischen Gelenkkopf des Humerus und Acromion eine deutliche Lücke zu fühlen oder gar zu sehen ist wie in Figur 71. — An der Wirbelsäule beobachtet man lordotische und skoliotische Verkrümmungen, häufiger aber eine Erschlaffung der fixirenden Muskeln und Bandapparate, so dass die kleinen Patienten den Oberkörper ohne Unterstützung nicht aufrichten können.



71.

Atrophische Lähmung des linken Arms bei einem 18jährigen Handelsmann Leopold Lewin, welche im Alter von 22 Monaten unter Fieber und 5tägigen Convulsionen entstanden war und bereits nach 2monatlichem Bestehen in dem Deltoideus vollständiges Fehlen, in den übrigen Oberarmmuskeln aber bedeutende Herabsetzung der faradischen Erregbarkeit gezeigt hatte. Der rechte Humerus ist 31, der linke 21,5 cm lang. (S. Tabelle II Nr. 2 in meiner Arbeit über spinale Kinderlähmung in Gerhard's Handbuch der Kinderkrankh. V I. II p. 49). Nach einer Photographie.

## Verlauf, Dauer und Ausgänge.

Meist kommt es zu einer unvollständigen Genesung, insofern ein oder mehrere Glieder dauernd gelähmt, atrophisch und mehrweniger functionsunfähig bleiben. In schweren Fällen resultiren jene hilflosen Krüppel, welche auf allen Vieren kriechend als Bettler an den Strassen liegen. Die seltenen Fälle, welche in vollständige Genesung ausgehen, bezeichnet man als temporäre Paralysen. Im späteren Verlaufe kann nach Ueberanstrengung und Erkältung der gelähmten Glieder in diesen, wie auch in den ursprünglich nicht gelähmten progressive Muskelatrophie auftreten.

## Pathogenese.

Aus der Läsion der Ganglienzellen in den Vordersäulen erklärt sich die Paralyse und Atrophie der Muskeln auf der gleichseitigen Körperhälfte, in der unteren Extremität, wenn die Lendenanschwellung, in der oberen, wenn die Halsanschwellung, in den Rumpfmuskeln, wenn das Brustmark Sitz der myelitischen Herde ist. Die grosse Ausdehnung der Lähmung (Pamplergie) im Beginn ist zurückzuführen auf den anfangs mehr diffusen Character der Entzündung, welche sich alsbald auf einzelne Herde in der Lenden- oder Halsanschwellung beschränkt. Das initiale Fieber kann man aus dem das Rückenmark befallenden entzündlichen Process kaum erklären, wenn die Ausdehnung desselben nicht eine beträchtliche ist; leicht verständlich wird dasselbe, wenn man eine Infection als Ursache der ganzen Krankheit annimmt. Aus dieser Annahme würden sich auch die bei einem wesentlich spinalen Entzündungsprocess unbegreiflichen heftigen Gehirnerscheinungen leicht erklären.

## Diagnose.

Als charakteristische klinische Merkmale der spinalen Kinderlähmung lernten wir folgende kennen: 1) Plötzliches Auftreten der Lähmung, meist nach vorausgegangenem fieberhaften Unwohlsein mit oder ohne Convulsionen; 2) Maximum der Lähmungserscheinungen nach In- und Extensität im Beginne, allmähliches theilweises Zurückgehen derselben; 3) Intactbleiben der Blase, des Mastdarms und der Sensibilität; 4) Herabsetzung oder Aufgehobensein der faradischen Erregbarkeit; häufig Entartungsreaction; 5) rapide Atrophie und Zurückbleiben im Wachsthum an den dauernd gelähmten Gliedern; 6) Bildung von Contracturen und Deformitäten.

Differentialdiagnose. Die spinale Kinderlähmung kann verwechselt werden mit 1) anderen Formen von spinaler Lähmung: acuter transversaler Myelitis, Hämatomyelie, Compressionsmyelitis, spastischer Spinalparalyse, amyotrophischer Lateralsclerose, progressiver Muskelatrophie und Pseudohypertrophie; 2) mit peripheren Lähmungen; 3) mit toxischen Lähmungen; 4) mit chirurgischen Krankheiten der Extremitäten. Die wegen der landläufigen Verwechslungen sehr wichtige Differentialdiagnose von cerebralen Lähmungen besprechen wir bei diesen.

Von acuter transversaler Myelitis unterscheidet sich die spinale Kinderlähmung durch die kurze Dauer des Fiebers, das Fehlen von Störungen der Sensibilität, der Blase und des Mastdarms. Schwieriger ist die Unterscheidung von Hämatomyelie, weil bei dieser, wie in einem Falle von Clifford Albutt, sich der Blutherd ausschliesslich auf die Vordersäule beschränken kann, sonst giebt das Vorhandensein von Störungen der Sensibilität, der Blase und des Mastdarms den Ausschlag. Bei der Compressionsmyelitis sind die Reflexe gesteigert und es finden sich nicht selten spastische Erscheinungen, welche für die spastische spinale Lähmung und für die amyotrophische Lateralsclerose pathognomonisch sind. Die progressive Muskelatrophie ist eben progressiv und bei der Pseudohypertrophie treten die Lähmungserscheinungen erst verhältnissmässig spät auf; bei beiden bleibt die electriche Erregbarkeit der Muskeln lange Zeit vorhanden, Entartungsreaction wird nie beobachtet. Die Unterscheidung von peripheren Lähmungen kann ohne Anamnese im späteren Stadium sehr schwer sein; in frischeren Fällen verdient das Vorhandensein von sensibeln Störungen und trophischen Affectionen der Haut Beachtung, welche sich ebenso wie die Lähmungserscheinungen auf den Bezirk eines bestimmten peripheren Nerven beschränken können. Von den toxischen Lähmungen kommt hier besonders die diphtheritische in Betracht, welche an den unteren Extremitäten wenigstens meist den Character der Ataxie hat. Im Uebrigen lässt sich, zumal da wir für die spinale Kinderlähmung selbst einen infectiösen Ursprung vermuthen, eine sichere Grenze zwischen den im Verlauf von Scharlach, Masern, Erysipelas, Typhus u. s. w. auftretenden Lähmungen und der spinalen Kinderlähmung nicht aufstellen. Ebenso wenig ist die letztere wahrscheinlich von der multiplen Neuritis streng zu scheiden, wiewohl das Vorhandensein von Sensibilitätsstörungen im Allgemeinen für Annahme von Neuritis spricht. S. unten die Diagnose der subacuten und chronischen Formen.

Von chirurgischen Krankheiten erwähnen wir die bei Hüftgelenksaffectionen beobachteten Erscheinungen von Parese. Diese sind aber anfangs wenigstens keineswegs permanent, sondern verschlimmern sich nach dem Gehen und bessern sich während der Ruhe.

#### Prognose.

Da die Poliomyelitis anterior acuta für gewöhnlich keine Lebensgefahr bedingt, so kann es sich hier nur darum handeln, inwieweit im gegebenen Falle ein Zurückgehen der Lähmungserscheinungen zu erwarten steht. In dieser Beziehung ist nochmals hervorzuheben, dass die spinale Kinderlähmung in keiner Weise progressiv ist: Haben sich Lähmungserscheinungen gezeigt, so kann man 24 Stunden nach Eintritt derselben mit Bestimmtheit voraussagen, dass es zu einer Steigerung derselben nach In- und Extensität nicht kommen wird, sondern dass vielmehr voraussichtlich ein nicht unbeträchtlicher Theil der befallenen Muskeln allmählich wieder functionsfähig werden wird. Das Schicksal jedes einzelnen Muskels können wir mittelst der electricen Prüfung mit Sicherheit voraussagen (s. oben). In Betreff der zu erwartenden Gebrauchsfähigkeit der Extremitäten sind schon oben Andeutungen gegeben. An den unteren Extremitäten vermag die orthopädische Behandlung sehr viel, an den oberen recht wenig.

#### Therapie.

I. Im Initialstadium. So lange die spinale Kinderlähmung nicht früher als solche erkannt werden kann, als bis Lähmungserscheinungen nachweisbar sind, ist eine prophylactische Therapie im Initialstadium illusorisch. Dagegen empfiehlt es sich, sobald die Lähmung ausgesprochen ist, Blutentziehungen, Eis- und Kaltwasserumschläge auf das Rückgrat, namentlich in der Höhe der Hals- oder Lendenanschwellung zu machen, später Ableitungen in Gestalt von Blasenpflastern oder Jodtinctur. Althaus hat subcutane Injectionen von Ergotinum Bonjean empfohlen, 1 bis 2mal täglich in der Dosis von 0·015 für ein Kind von 1 bis 4 Jahren, bei älteren mehr.

II. Im Stadium der Lähmung. Gegen die Muskellähmung ist vor allem die Electricität zu versuchen. Schon in der zweiten Woche kann man die Anode eines schwachen Batteriestroms auf die Lenden- oder Halsanschwellung, jenachdem eine untere oder obere Extremität gelähmt ist, 2 bis 3 Minuten täglich stabil appliciren, die Kathode wird im Epigastrium fixirt. Erb lässt zuerst die Anode, dann die Kathode je 1 bis 2 Minuten lang auf die Hals- bez. Lendenanschwellung ein-

wirken. Dieselben Methoden kann man auch in den späteren Stadien fortführen, nur dass man nach vier Wochen die periphere Faradisation oder Galvanisation der Nerven und Muskeln (s. I. p. 101) nach den bei der peripheren traumatischen Lähmung beschriebenen Methoden hinzutreten lässt. Die periphere Electrification wird namentlich bei nervös reizbaren Kindern nur 4 Wochen lang 3 bis 4mal wöchentlich fortgesetzt, dann aber 4 Wochen lang pausirt und so fort.

Daneben verdienen Massage, Gymnastik, Strahlouchen und Frotirungen der gelähmten Glieder, sowie auch subcutane Injectionen von Strychninum sulphuricum ein halbes Milligramm wöchentlich 1 bis 2mal einen Versuch.

III. Im chronischen Stadium. Ist nach 9 Monaten keine Aussicht mehr vorhanden, dass die gelähmten Muskeln, welche beim Gehen functioniren müssen, sich wieder vollständig erholen werden, so hat die chirurgisch-orthopädische Behandlung Platz zu greifen. Aber auch schon früher hat diese der Entstehung von Contracturen und Deformitäten prophylactisch entgegenzuwirken. Zu diesem Ende befestigt man bei drohendem Spitzfuss ein leichtes Fussbrettchen mittelst einer Flanellbinde an der Sohle und zieht nun die Fussspitze mittelst eines Heftpflasterstreifens gegen den Unterschenkel herauf. Dieser sehr einfache Verband wird Abends, wenn das Kind zu Bett gehen soll, von der Mutter angelegt und am Morgen wieder abgenommen. Zu demselben Zwecke kann man auch den Fuss an einer gut mit Watte gepolsterten Guttaperchasiene mittelst einer Flanellbinde, nöthigenfalls mit darunter gelegten Heftpflasterstreifen für die Nacht befestigen. Bei drohendem Varus lässt man die äussere, bei drohendem Valgus die innere Seite der Schuhsohle um ein wenig ( $\frac{1}{2}$  bis 1 cm) erhöhen.

Sind im gegebenen Falle schon Contracturen oder gar Deformitäten ausgebildet, so gilt es diese zunächst zu beseitigen. Dies geschieht beim Spitz- und Klumpfuss in tiefer Chloroformnarcose durch forcirte Reduction mit nachfolgendem festen Verband, im Nothfall nach vorausgegangener Tenotomie der Achillessehne. Bei hochgradiger Klumpfuss-Deformität hat man mit Erfolg einen lateralen Keil aus der Fusswurzel herausgeschnitten. Beim Valgus oder Calcaneovalgus gelingt die Reduction meist leichter. In allen Fällen muss man nach der forcirten Reduction die Kinder möglichst bald zum Gehen bringen. Dies geschieht am besten im Wasserglas-Magnesitverband. Hat man den Varus in einen leichten Valgus, den Valgus in einen leichten Varus reducirt und lässt man die Kinder in dieser Fussstellung im Verbands gehen, so gewöhnt sich ein schon deformer Fuss nach wenigen Verbänden allmählich in

die normale Stellung, weil bei jedem Auftreten in der etwas übercorrigirten Stellung die gespannten Sehnen und Bänder gedehnt werden. Aber auch dann, wenn eine möglichst normale Stellung erreicht ist, thut man gut, längere Zeit einen Schienenschuh tragen zu lassen: bei Spitzfuss eine äussere Schiene mit Hebelfeder oder Gummizug, um die Dorsalflexoren zu ersetzen; bei pes calcaneus mit Gummigastrocnemius zum Ersatz der Wadenmuskeln; bei Valgus mit einem dicht vor der Ferse quer über die Sohle ziehenden Riemchen, welches den inneren Fussrand von der Sohle abhebt. Bei Varus und Valgus stellt man ausserdem die dort auf der äusseren, hier auf der inneren Seite angebrachte seitliche Schiene in einen stumpfen Winkel zur Sohle; sobald man alsdann die Schiene an den Unterschenkel unterhalb des Knies heranzieht und durch ein Riemchen befestigt, wird der Fuss aus der abnormen Drehung um seine Längsaxe herumgehelt. Bei den sehr seltenen Contracturen im Knie- oder Hüftgelenk empfiehlt sich am meisten die Gewichts-Extension und, wenn nöthig, das *brisement forcé*.

Selbst in solchen Fällen, wo alle Muskeln mit Ausnahme des Quadriceps gelähmt sind, gelingt es meist, durch passend construirte Tutoren oder Stützmaschinen die kleinen Patienten zum Gehen zu bringen. Im Uebrigen müssen wir uns hier auf diese kurze Skizze beschränken und auf die Lehrbücher der Chirurgie verweisen.

#### b. Poliomyelitis anterior acuta adultorum.

##### Acute Entzündung der grauen Vordersäulen bei Erwachsenen.

Wir sehen, dass die Poliomyelitis ant. acuta mit Vorliebe das Kindesalter während der ersten 2 bis 3 Lebensjahre befällt. Dass indessen auch ältere Kinder an dieser Affection erkranken können, war längst bekannt; so beobachtete Moritz Meyer 1868 dieselbe Lähmung bei zwei erwachsenen Zwillingen nach Masern. Es dauerte aber noch lange Zeit, ehe die Existenz der Affection bei Erwachsenen festgestellt wurde. Erst seit Duchenne 1872 an einer Reihe genau untersuchter Fälle die klinische und Friedrich Schultze 1878 die anatomische Identität mit der spinalen Kinderlähmung unzweifelhaft nachwies, gilt als sicher bewiesen, dass die Affection bei Erwachsenen mit der bei Kindern ein und dieselbe ist, nur dass die Lähmung am erwachsenen Körper, wo die Bänder straff und unnachgiebig sind und die Gelenkflächen bereits ihre bleibende Configuration angenommen haben, wohl Contracturen, aber niemals Deformitäten hervorzubringen vermag. Ausserdem zeichnet sich der klinische Verlauf bei Erwachsenen im

Initialstadium aus durch das fast constante Vorhandensein von Fieber und reissenden Schmerzen in den Extremitäten und im Rücken, im weiteren Verlaufe durch Druckempfindlichkeit der degenerirenden Muskeln; nachdem dann die entzündlichen Veränderungen abgelaufen, ist auch bei dieser Form die Sensibilität eine normale. Als Ursache sind Erkältungen und körperliche Ueberanstrengung beschuldigt. Ausserdem ist die Lähmung nach acuten Krankheiten, namentlich Puerperalerkrankungen beobachtet.

Die Prognose ist ungefähr dieselbe wie bei der Kinderlähmung; das Lähmungsgebiet wird zwar innerhalb der ersten 9 Monate immer kleiner; was aber nach Ablauf dieser Frist gelähmt bleibt, hat, namentlich wenn Entartungsreaction besteht, keine Aussicht auf Rückbildung, so in folgendem Falle: Ein 40jähriger Holzhauer (F. Zech) erkrankt Februar 1882 sofort nach einer Erkältung unter Fiebererscheinungen an Müdigkeit, Lähme, Steifigkeit und Kälte in den Gliedern und im Rücken; es tritt bald Lähmung aller vier Extremitäten ein. Erst 6 Monate später, nach 6wöchentlicher Bade-, Massir- und Electricirkur im Krankenhaus kann er wieder das Bett verlassen und etwas umhergehen; noch später kehrt etwas Bewegung in den Oberextremitäten zurück. Partielle Entartungsreaction im Peroneusgebiet beiderseits, im Uebrigen Herabsetzung für beide Ströme. Dann in Oeynhausen schnelle Besserung: nach 28 Bädern kann er eine halbe Stunde weit gehen. Ende October finde ich auch die Motilität der Oberextremitäten bedeutend gebessert: es besteht hauptsächlich noch Paralyse im Gebiet beider Nn. radiales. In den Extensoren am Vorderarm Entartungsreaction; partielle in den Dorsalflexoren beiderseits. Schmerzen wie sonstige Störungen der Sensibilität sollen stets gefehlt haben. Im Beginn der Krankheit anhaltend Kältegefühl in den Füßen (jetzt nicht mehr); auch war der ganze Körper rapid abgemagert. Mit dem Eintreten von Appetit etwa 5 Monate nach Beginn der Krankheit, besserte sich die allgemeine Abmagerung; jetzt sind besonders die Daumenballen, weniger die Strecker am Vorderarm noch stark atrophisch. Blase und Mastdarm normal. Stuhl angehalten, nur durch Klystiere zu erzielen. Die doppelseitige Radialislähmung machte in den nächsten 2 Monaten keine erheblichen Fortschritte in der Besserung.

Die Therapie ist im Allgemeinen die gleiche wie bei der spinalen Kinderlähmung. Franz Müller empfiehlt die Anwendung von Extr. bellad. in grossen Dosen zu 0·03 bis 0·04 3 bis 4 Mal täglich als Pulver, oder in Verbindung mit Ergotin als subcutane Einspritzung: Rp. Ergotin. Wernichii 10·0 Atropin. sulphuric. 0·02: davon zunächst  $\frac{1}{3}$ , später  $\frac{1}{2}$

bis 1 Spritze zweimal täglich. Tritt Pupillenerweiterung und Temperaturerniedrigung ein, so geht man in der Dosis allmählich zurück. In der Periode der Rückbildung empfiehlt er warme Bäder von 26 bis 28° R., anfangs von 10 später von 15 bis 20 Minuten Dauer. Vor allem aber ist der Batteriestrom anzuwenden, je früher je besser und so lange, bis der gelähmte Nervenmuskelapparat sich wieder möglichst erholt hat: die Anode wird möglichst breit auf den locus laesionis (Hals- oder Lendenanschwellung) die Kathode nach und nach auf die verschiedenen Muskeln gesetzt, zuerst 3 bis 5 Minuten stabil, dann Schliessung und Öffnung, bez. Stromwendungen. Tägliche Sitzungen.

### c. Poliomyelitis subacuta s. chronica.

Diese von Duchenne zuerst aufgestellte Krankheitsform characterisirt sich klinisch als eine meist ohne Fieber, mit geringen Störungen des Allgemeinbefindens und der Sensibilität sich in einigen Tagen oder Wochen entwickelnde motorische Lähmung zunächst der unteren, später auch der oberen Extremitäten, selten in umgekehrter Richtung (Duchenne's auf- und absteigender Typus). Die gelähmten Muskeln sind sehr schlaff, haben ihre Reflexerregbarkeit verloren und atrophiren schnell und gleichmässig mit ausgesprochener Entartungsreaction. Auch bei dieser Form bleiben Blase und Mastdarm frei.

Anatomisch beruht die Affection auf subacuter oder chronischer Entartung der grauen Vordersäulen. Es dürfte aber nur in wenigen Fällen zum völligen Untergange der Ganglienzellen kommen, wie in dem von James Ross. Bei einem 15jährigen Fabrikmädchen, welche 7 Monate nach Auftreten der ersten Lähmungserscheinungen an Respirationslähmung starb, ergab die genaue mikroskopische Untersuchung Fehlen sämtlicher Ganglienzellen in den grauen Vordersäulen in der ganzen Länge des Rückenmarks; Schwund von Nervenfasern in den vorderen Wurzeln; Atrophie der Muskelfasern, deren Contouren z. Th. ein gezacktes Aussehen hatten, mit Vermehrung der Muskelkerne und des interstitiellen Bindegewebes. In einem Falle von Aufrecht dagegen — 25jähriges Mädchen, welche bereits 4 Wochen nach Beginn der Krankheit an acuter allgemeiner Miliartuberculose zu Grunde ging, — fehlte der Schwund der Ganglienzellen in den Vordersäulen, obgleich diese selbst atrophirt waren, nicht aber die motorischen Wurzeln. Als die Hauptsache des mikroskopischen Befundes bezeichnet er die Schwellung der Capillarkerne und der Kerne der kleinsten Gefässe, sowie die Verdickung der Gefässe des Rückenmarks. Vielleicht dass bei längerem



Bestehen des Processes doch Schwund der Ganglienzellen eingetreten wäre. Kahler und Piek fanden kleine myelitische Herde in den grauen Vordersäulen. In einzelnen Fällen setzte sich der Process auf einzelne Nervenkerne des verlängerten Marks fort, so dass die Kranken unter den Erscheinungen der Bulbärparalyse zu Grunde gingen.

Die Krankheit ist bisher fast ohne Ausnahme bei Erwachsenen und zwar meist im mittleren Lebensalter beobachtet; bei kleinen Kindern ist ihr Vorkommen bis jetzt nur durch Erb in einem sorgfältig untersuchten Falle nachgewiesen.

Die Aetiologie ist noch sehr mangelhaft bekannt; Erb weist auf die Möglichkeit einer chronischen Bleivergiftung hin, welche dieselben Erscheinungen machen kann.

### Symptome.

Die Krankheit beginnt mit leichter Störung des Allgemeinbefindens — leichte Fiebererscheinungen, Kopfweh, Appetitlosigkeit — verbunden mit localen Empfindungen in den unteren Extremitäten: leichter Ermüdung, Gefühl von Steifheit, Schmerzen und Parästhesien. Unter diesen Erscheinungen entwickelt sich durch allmähliches Wachsen der motorischen Schwäche die Lähmung einzelner Muskelgruppen oder einer oder beider unteren Extremitäten. Gewöhnlich befällt die Lähmung zuerst die Dorsalflexoren, später die Plantarflexoren des Fusses und erstreckt sich langsam nach oben auf die übrigen Muskeln der unteren Extremitäten. Schliesslich kommen auch die oberen Extremitäten an die Reihe und hier zuweilen zuerst die Muskeln an der Volarfläche der Hand und des Vorderarms, so dass auch hier gewöhnlich die Lähmung zu den Schultermuskeln ascendirt. Werden früher oder später auch die Rücken- und Bauchmuskeln gelähmt, so kann der Kranke sich weder im Bett aufrichten, noch ohne Unterstützung sitzen. Husten und Niesen, Uriniren und Defäcation fallen dann schwer. Bleibt von den Respirationsmuskeln schliesslich fast nur das Zwerchfell intact, so wird die Respiration lediglich eine abdominale. Zuweilen befällt die Lähmung ausschliesslich die oberen Extremitäten; so in folgendem schweren Falle von Paraplegia cervicalis. Ein 34jähriger Bergmann (Karl Mund) von robustem, blühendem Aussehen, welcher Jahr und Tag während der Arbeit im Schacht durch herabträufelndes Wasser an den Schultern völlig durchnässt worden war, bemerkte Ende 1883 bis März 1884 eine am Zeigefinger beginnende allmählich um sich greifende Lähmung der Finger der rechten Hand (wesentlich Extensorenlähmung); im Mai Lähmung der Elevatoren der Arme, der Benger des Vorderarms und des Handgelenks wie der Hände.

Ende Mai, wo er die Arbeit einstellen musste, konnte er nur die Finger rechts noch etwas flectiren, sonst totale Lähmung und partielle Atrophie beider Oberextremitäten, wie Ende October, wo ich den Kranken zuerst untersuchte. Die electriche Untersuchung ergab fast in allen Muskeln Herabsetzung oder Aufgehobensein der Erregbarkeit für beide Ströme; in einzelnen ausgesprochene Entartungsreaction. Am besten erhalten ist die Function wie die Erregbarkeit in beiden Mm. triceps. In Folge davon besonders links Hyperextension im Ellenbogengelenk. Die Erregbarkeit im Medianus und Ulnaris beiderseits ziemlich erhalten, im Radialis dagegen völlig geschwunden unterhalb der Ellenbeuge. Bis zum Februar 1885 leichte Aufbesserung der Beweglichkeit in einzelnen Muskeln, im Wesentlichen aber keine Besserung. Niemals während des ganzen Verlaufs Schmerzen oder sonstige Sensibilitätsstörungen.

Die befallenen Muskeln fühlen sich ausserordentlich schlaff an und schwinden immer mehr, so dass man schliesslich zwischen Haut und Knochen kaum eine Spur davon fühlt. Damit verschwinden schnell die im Beginn der Affection zuweilen beobachteten fibrillären Zuckungen und die Reflexe.

Die Ergebnisse der electriche Untersuchung sind dieselben wie bei der acuten Poliomyelitis.

Störungen der Sensibilität, abgesehen von den erwähnten Parästhesien, der Blase, des Mastdarms, der Potenz und der Hauternährung (Decubitus) fehlen hier wie dort.

#### Verlauf, Dauer und Ausgänge.

Sowohl die Entwicklung wie das Fortschreiten der Lähmung kommt bald langsam, bald schnell zu Stande, so dass die oberen Extremitäten manchmal erst Monate oder selbst Jahre, manchmal schon wenige Wochen nach den unteren befallen werden. Auf der Höhe der Krankheit liegt oder sitzt der Patient fast völlig hilflos da. Tritt kein Stillstand ein, so befällt die Lähmung auch die noch restirenden Respirationsmuskeln, sowie die Articulations- und Schlingmuskeln und der Tod erfolgt unter den Erscheinungen der Asphyxie oder der Erschöpfung. Indessen kommt es in einer grossen Zahl von Fällen zur Genesung, freilich erst nach Ablauf mehrerer Jahre. Alsdann kehrt auch die electriche Erregbarkeit in den weniger stark befallenen Muskeln langsam zur Norm zurück und in den Muskeln, welche bereits eine gesteigerte Erregbarkeit gegen den Batteriestrom zeigten, sinkt diese allmählich bis zum Normalen. Gewöhnlich kehrt zuerst die Gebrauchsfähigkeit der Hände wieder, erst viel später die der unteren Extremitäten. Nicht

selten bleibt die Genesung eine unvollständige, insofern Lähmung einzelner Muskelgruppen, z. B. der vom N. peroneus versorgten zurückbleibt.

Die Prognose ist somit in einer nicht geringen Anzahl von Fällen nicht ungünstig: dahin gehören zunächst alle nicht progressiven Formen und sodann alle die, in welchen sich ausgebreitete und gleichzeitig intensive Veränderungen der electrischen Erregbarkeit nicht finden. Selbst über mehrere Glieder sich erstreckende Lähmungen machen, falls die genannten Bedingungen sich vorfinden, namentlich in frischen Fällen und bei jungen kräftigen Individuen, selbst wenn partielle Entartungsreaction (s. unten) nachgewiesen ist, gewöhnlich einen günstigen Ausgang.

### Diagnose.

Am leichtesten kann die Krankheit mit der progressiven Muskelatrophie verwechselt werden. Von dieser unterscheidet sie sich, ausser dass fibrilläre Zuckungen im späteren Verlauf gewöhnlich fehlen, dadurch, dass bei ihr die Lähmung das Primäre, die Atrophie das Secundäre ist und dass jene mit einem Male in schneller Ausbreitung die Muskeln derselben Extremität gleichmässig ergreift, während bei der progressiven Muskelatrophie ein sprungweises Fortschreiten stattfindet. Auch ist die Entartungsreaction bei der progressiven Muskelatrophie niemals so frühzeitig und so deutlich ausgebildet wie bei der Poliomyelitis; die Lähmung ist bei ihr stets eine schlaffe.

Schliesslich werden bei der Poliomyelitis gewöhnlich zuerst die unteren und erst später die oberen Extremitäten befallen. Von der amyotrophischen Lateralsclerose unterscheidet sich die Poliomyelitis durch das gänzliche Fehlen der spastischen Erscheinungen (Muskelspannungen, Contracturen, Steigerung der Sehnenreflexe).

Die Diagnose der Poliomyelitis anterior überhaupt, d. h. in ihren verschiedenen Formen, muss mit grosser Vorsicht gestellt werden, seitdem namentlich durch die Untersuchungen Leyden's festgestellt ist, dass eine ausgebreitete Entzündung an den peripheren Nerven, die multiple degenerative Neuritis (s. Bd. I. S. 116) ganz ähnliche Symptomenbilder hervorbringen kann wie jene. Die heftigen Schmerzen, welche bislang die Neuritis von der Poliomyelitis auszeichnen sollten, sind auch in Fällen von durch die Autopsie nachgewiesener Poliomyelitis (F. Naumann) beobachtet worden. Dasselbe gilt für die nicht acuten Formen der Poliomyelitis auch von anderen Unterscheidungsmerkmalen, wie dem schubweisen Auftreten der Lähmungserscheinungen (s. oben Fall Mund) und dem Befallenwerden bestimmter peripherer Nerven-

bahnen; nur die Druckempfindlichkeit der Nerven, fühlbare Anschwellungen derselben und trophische Störungen an den Hautgebilden sprechen mit Sicherheit für Neuritis. Vielleicht ist man übrigens berechtigt, Uebergangsformen anzunehmen, bei welchen eine gleichzeitige Erkrankung des Rückenmarks und der peripheren Nerven statt hat.

d. Als eine weitere Form der Poliomyelitis anterior ist noch die von Erb als „Mittelform“ der chronischen Poliomyelitis anterior bezeichnete zu erwähnen. Von der soeben beschriebenen gewöhnlichen Form unterscheidet sie sich dadurch, „dass die Lähmung keine ganz vollständige wird, dass die Reflexe nicht oder nur theilweise erlöschen und dass, während in den Muskeln selbst sich die volle Entartungsreaction ausbildet, die Nerven in ihrer Erregbarkeit gar nicht oder nur sehr wenig geschädigt werden (partielle Entartungsreaction).

Die Therapie der chronischen Poliomyelitis ist wesentlich die der chronischen Myelitis (s. diese).

## Acute aufsteigende Paralyse. Paralysis ascendens acuta. Landry'sche Paralyse.

Unter dem Namen der „Paralysie ascendante aigue“ beschrieb der Franzose Landry im Jahre 1859 einen Symptomencomplex, der sich characterisirt durch eine Lähmung, welche ohne Fieber in wenigen Tagen von den unteren Extremitäten zu den Rumpfmuskeln und den oberen Extremitäten aufsteigt, schliesslich die vom verlängerten Mark versorgten Muskeln des Schlingens, der Sprache und der Respiration ergreift und durch Asphyxie in den meisten Fällen zum Tode führt, ohne dass bis jetzt die sorgfältigste Autopsie das anatomische Substrat der Affection klar zu legen vermocht hätte. Vielmehr ergaben sämtliche Sectionen von reinen Fällen ein völlig negatives Resultat.

Der Character der Lähmung hat grosse Aehnlichkeit mit dem der nach Diphtherie beobachteten Paralysen. Dieser Umstand, sowie die zuweilen mit Bestimmtheit nachgewiesene acute Schwellung der Milz lassen eine ihrem Wesen nach allerdings noch völlig unbekannte Intoxication vermuthen, wenn auch das in den meisten Fällen völlig vermisste oder doch sehr niedrige Fieber nicht gerade für eine acute Infectiouskrankheit spricht. In einem von Baumgarten untersuchten Falle fanden sich im Rückenmark, wie in dem frischen Saft der Gewebe überhaupt, den Milzbrandbacillen ähnliche Stäbchen. Der Kranke war drei Wochen vor seiner Erkrankung mit Pferdemark eingerieben, welches

von einem Abdecker gekauft war, bei dem verdächtige Pferde zur Section gekommen waren.

Auch in Bezug auf die Aetiologie lassen sich nur Vermuthungen aussprechen. Man hat in einigen Fällen eine Erkältung, in anderen constitutionelle Syphilis als Ursache beschuldigt. Andere Male ist die Affection während der Reconvalescenz von acuten Krankheiten — Pocken, Typhus, Diphtheritis — aufgetreten. In fast allen Fällen ist sie im kräftigen Lebensalter vom 20. bis 40. Jahre und häufiger bei Männern als bei Frauen beobachtet.

### Symptome.

Als Vorboten können vage Störungen des Allgemeinbefindens, Schwere in den unteren Extremitäten, Eingeschlafensein der Füße und Hände, sowie ziehende Schmerzen im Rücken dem Ausbruch der Krankheit vorausgehen.

Alsdann zeigen sich die Lähmungsercheinungen zuerst als motorische Schwäche in den unteren Extremitäten, gewöhnlich erst in der einen, welcher alsbald die andere nachfolgt. Von da aus lässt sich das rapide Fortschreiten der Lähmung nach Intensität und Extensität Schritt für Schritt verfolgen. Meist nachdem die Paraplegie vollständig geworden ist, stellt sich Parese der Becken-, Bauch- und Rückenmuskeln ein, alsdann Lähmung der oberen Extremitäten.

Diese hochgradigen Bewegungsstörungen kommen in wenigen Tagen und ohne Fieber, welches auch im weiteren Verlaufe mit wenigen Ausnahmen zu fehlen pflegt, zu Stande.

Die Patellarreflexe fehlen und kehren erst wieder nach völligem Verschwinden der Lähmungsercheinungen (also ganz so wie bei den diphtheritischen Lähmungen s. Bd. I p. 223).

Die Hautreflexe zeigen in ihrem Verhalten nichts Characteristisches: sie können erhalten, vermindert oder erloschen sein.

Die electriche Erregbarkeit ist und bleibt normal.

Muskeltrophie fehlt während des ganzen Verlaufs, obwohl die Lähmung eine durchaus schlaffe ist und ohne alle Erscheinungen von Muskelspannung oder Rigidität bleibt.

Alle diese Lähmungsercheinungen bedingen trotz ihrer Hochgradigkeit keinerlei Gefahr für das Leben. Diese tritt erst ein, wenn nunmehr die Lähmung auch die vom verlängerten Mark aus versorgten Muskeln der Deglutition, der Sprache und namentlich der Respiration befällt. In Folge der Schlingbeschwerden, welche jede Aufnahme von Speise zur Qual machen, verfallen die Kranken in rapider Weise; ihre

Ernährung muss durch die Schlundsonde besorgt werden. Die anfangs näselnde Sprache wird immer undeutlicher bis zur Unverständlichkeit. Noch lebensgefährlicher aber sind die Respirationsstörungen, insofern unter sich steigenden Erstickungsanfällen allmählich Respirationslähmung eintreten kann. Die Dyspnoe wird immer heftiger, die Expectoration immer schwieriger. Die Verstopfung der Bronchien erreicht schnell den höchsten Grad. Die Zunge ist mit zähen Massen bedeckt und selbst die Lippen hören auf sich zu bewegen. Andere Hirnnerven sind nur selten betheiligt.

Blase und Mastdarm functioniren normal.

Die Sensibilität zeigt niemals hervorragende Abnormitäten. Die etwa vorhandenen subjectiven und objectiven Störungen an den Extremitätenenden sind leicht; zuweilen hat man Verlangsamung der Leitung beobachtet. In Bezug auf das Verhalten der Reflexe gehen die Angaben in den einzelnen Fällen auseinander. In manchen Fällen, so in dem unten angeführten, fehlten die Patellarreflexe.

Als vasomotorische Störung hat man das zuweilen, so in einem Falle von Eisenlohr, auftretende geringe Oedem an den Füßen gedeutet; trophische Störungen, vor allem Decubitus, fehlten immer. Bei manchen Kranken sind hochgradige Schweisse, bei anderen Albuminurie beobachtet. Auch konnte schon während des Lebens öfters Milzanschwellung, sowie post mortem parenchymatöse Schwellung der übrigen Unterleibsdrüsen nachgewiesen werden.

In Bezug auf den Verlauf müssen wir zwischen bösartigen und gutartigen Fällen unterscheiden. Erstere gehen rapid in 2 bis 3 Tagen oder langsamer in 2 bis 4 Wochen in Tod aus, letztere in 10 bis 20 Wochen in Genesung. Diese kann selbst eintreten, wenn die Bulbärnerven mitbefallen waren. Im Ganzen aber ist die Entwicklung der Lähmungserscheinungen bei den gutartigen Fällen eine langsamere oder, wenn dieselbe schnell vor sich geht, tritt doch bald Stillstand ein.

Als Beispiel eines gutartigen Verlaufes möge folgender von mir beobachtete Fall dienen\*): Ein 42jähriger Monteur von bis dahin ausgezeichnete Gesundheit erkrankt nach Stägigen Prodromen an Paraparese, die sich in den nächsten 8 Tagen verschlimmert; ausserdem haben sich während dieser Zeit Parese der Finger, leichte Sensibilitätsstörungen an allen Extremitätenenden eingestellt und die Patellarreflexe sind aufgehoben. In den nächsten 8 Tagen verschlimmerte sich die

---

\*) Ausführlich beschrieben durch H. Mieth, Börner's Wochenschr. 1883, No. 2.

Lähmung überall, es gesellten sich Schlingbeschwerden, Gedämpftsein der Stimme, heftige Schweissausbrüche nach geringen Anstrengungen hinzu. In den nächsten 8 Tagen langsame Besserung, die auffällig schnell fortschreitet, als Patient nunmehr mit dem absteigenden Rückenmarksstrome täglich behandelt wird. Nach sechswöchentlicher Galvanisirung kann er mit Hülfe eines Stockes wieder allein gehen und mit ausgestrecktem Arme schon wieder 10 Pfund heben. Fast völliger Stillstand in der Besserung während der jetzt folgenden dreiwöchentlichen Pause, wo mit dem Galvanisiren ausgesetzt wird; dann mit der Wiederaufnahme derselben galvanischen Behandlung wieder auffällig schnelle Besserung, die aber durch eine neuralgische Affection in beiden Füßen aufgehalten wird. Nach weiteren 3 Monaten, also circa 5 Monate seit Beginn der Affection ist Patient völlig arbeitsfähig und so rüstig wie früher. Die Patellarreflexe sind wiedergekehrt. Die electriche Erregbarkeit, Blase und Mastdarm waren stets normal geblieben.

#### Diagnose.

Die Landry'sche Paralyse hat grosse Aehnlichkeit mit einer ganzen Reihe von Affectionen, nämlich mit Myelitis acuta, Poliomyelitis anterior acuta, acuter multipler Neuritis; weniger mit Bleilähmung, Compressionsmyelitis, Tabes und hysterischer Paraplegie. Eine Differentialdiagnose von den erstgenannten Krankheiten ist überhaupt nur zu stellen, wenn man das Symptomenbild der acuten aufsteigenden Paralyse so eng fasst, wie wir es gethan. Zieht man, wie dies vielfach geschehen, den Rahmen unserer Krankheit so weit, dass auch Fälle darin Platz finden, bei denen hohes Fieber besteht, hochgradige Veränderungen der electriche Erregbarkeit und Muskelatrophie oder gar Lähmung der Blase und des Mastdarms vorhanden sind, so ist von einer strikten Unterscheidung von Poliomyelitis anterior resp. von Myelitis acuta keine Rede mehr. Denn von ersterer, welche ebenfalls in rapider Weise eine schlaaffe Lähmung der Körpermusculatur setzen kann, unterscheidet sich die Landry'sche Paralyse gerade durch das Fehlen von Störungen der electriche Erregbarkeit und Muskelatrophie, von der Myelitis acuta aber ausserdem noch durch das Fehlen von Störungen Seitens der Blase und des Mastdarms. Auch die jetzt mit Vorliebe diagnosticirte acute multiple Neuritis geht mit Störungen der electriche Erregbarkeit und Muskelatrophie einher, charakterisirt sich ausserdem aber durch heftige Schmerzen, Haut- und Muskelhyperästhesie.

Die Unterscheidung von Bleilähmung wird der fehlende Nachweis von Bleivergiftung, sowie des Zahnfleischbrandes, welche bei den

seltener so rapid hereinbrechenden Formen sicherlich nicht vermisst werden dürften, abgesehen von den dabei vorhandenen hochgradigen Störungen der electricischen Erregbarkeit, relativ leicht erscheinen lassen; nicht minder die von *Compressionsmyelitis* und *Tabes*, insofern bei der ersteren Wurzelsymptome und Steigerung der Patellarreflexe sich finden, bei der letzteren aber, abgesehen von dem selten beobachteten acuten Auftreten, eigentliche Lähmungserscheinungen fehlen. Die Hysterie schliesslich macht so hochgradige motorische Lähmungen wohl nie ohne ebenso stark ausgebildete Anästhesie und Vorhergehen anderer hysterischer Symptome.

In keinem Falle darf man den *Exitus letalis* als ausschlaggebend bei der differentiellen Diagnose statuiren, weil, wie aus dem oben mitgetheilten Falle von *Landry'scher* Lähmung hervorgeht, auch bei schweren Symptomen doch Genesung eintreten, und umgekehrt *Myelitis acuta* und vielleicht auch *Polynneuritis* und *Poliomyelitis* schnell tödtlich verlaufen können. Wahrscheinlich darf man auch die Betheiligung der Bulbärnerven nicht als Kriterium für die acute aufsteigende Paralyse hinstellen; in unserem Falle waren die Bulbärsymptome nur angedeutet und bestanden nur kurze Zeit. Der neuerdings von *Immermann* mitgetheilte Fall, in welchem p.m. entzündliche Veränderungen in den Vordersäulen des Rückenmarks nachgewiesen wurden, gehört seinen klinischen Erscheinungen nach allerdings nicht zu den typischen Formen der *Poliomyelitis*, jedenfalls aber ebensowenig zu der acuten aufsteigenden Paralyse in unserem Sinne. Er ist darum nicht geeignet darzuthun, dass beide Affectionen nur die graduell verschiedenen Bilder eines Krankheitsprocesses darstellen.

#### Prognose.

In der Vorhersage sei man in allen Fällen vorsichtig. Das Hinzutreten heftiger Bulbärscheinungen ist prognostisch ungünstig.

#### Therapie.

In perniciösen Fällen ist von einer Therapie keine Rede. Daher wird man sich nicht so leicht zur Application des Glüheisens längs der Wirbelsäule entschliessen, wohl aber Eisbeutel auflegen und graue Salbe einreiben 2—3 gr. täglich. Auch das *Secale cornutum* oder *Jodkalium* sind zu versuchen.

In gutartigen Fällen wird die Behandlung mit dem Batteriestrom ( $\downarrow$  Rmstr.) sehr bald eintreten können, verbunden mit warmen Bädern und später mit Massage.



### 1. Anhang.

#### Die combinirten Strangsklerosen.

Von diesen dürfte die combinirte Hinterstrang-Seitenstrangsklerose anatomisch bis jetzt am häufigsten gefunden sein. Nach dem bis jetzt vorliegenden anatomischen Material scheint es, dass die Sklerose in beiden Strängen primär und darum systematisch, oder nur in den Hintersträngen primär und systematisch, in den Seitensträngen dagegen sekundär und diffus auftreten kann. Im letzteren Falle befällt sie weder die Pyramidenseitenstränge, noch die Kleinhirnseitenstränge allein oder gleichzeitig, sondern ein auf den einzelnen Querschnitten wechselndes Areal. Die von Dejerine aufgestellte Hypothese — diese Fälle beginnen mit systematischer Hinterstrangsklerose; in Zusammenhang mit dieser entwickle sich eine Meningitis, die dann weiter nach vorn sich fortsetze und hier in die Tiefe dringend diffuse Sklerose der Seitenstränge hervorbringe — ist von Westphal zurückgewiesen worden. Immerhin bleibt die Pathogenese der combinirten Seitenstrangsklerose vorläufig noch dunkel.

Auch das Symptomenbild ist keineswegs ein typisches. Solche Fälle, in welchen sich die Symptome der Hinterstrangsklerose mit denen der Seitenstrangsklerose einfach combiniren, sind äusserst selten. Vielmehr muss es bei Durchmusterung der einigen zwanzig vorhandenen Fälle mit Sectionsbefund auffallen, wie verhältnissmässig selten spastische Erscheinungen und Steigerung der Sehnenreflexe notirt sind, nämlich etwa nur in einem Drittel der Fälle. Für das Verhalten der letzteren, wie für das Hervortreten von Erscheinungen des einen oder des anderen Symptomencomplexes überhaupt dürfte die überwiegende Ausdehnung der anatomischen Veränderungen in dem einen oder anderen Areal massgebend sein. Fehlen die Sehnenreflexe, so dürfen wir annehmen, dass die Hinterstrangsklerose bis in die Lendenanschwellung hinabreicht und die hintere Wurzelzone befallen hat. Sind sie gesteigert, so erstreckt sie sich nicht so weit hinab (Westphal).

In dem erstgenannten Falle entspricht das Symptomenbild überhaupt mehr dem der einfachen Hinterstrangsklerose, nur dass schon in einem frühen Stadium motorische Schwäche sich bemerklich macht, welche im weiteren Verlaufe sich schnell zur ausgebildeten Paraplegie steigern kann. Selbstverständlich treten alsdann die atactischen Erscheinungen immer mehr hinter den paralytischen zurück.

Ich selbst habe die Combination von spastischen Erscheinungen mit denen der Tabes besonders häufig während der Schwangerschaft

und des Wochenbettes auftreten sehen. In einem Falle, wo sich spontane Schmerzen und Druckempfindlichkeit an der Wirbelsäule fanden, erzielte ich mit der Anodenbehandlung einen günstigen Erfolg.

Von einer Diagnose bei Lebzeiten kann nach den obigen Ausführungen in vielen Fällen keine Rede sein. Am ehesten sind wir wohl noch berechtigt eine Combination von Hinterstrangsklerose mit Seitenstrangsklerose anzunehmen, wenn zu den Symptomen der ersteren frühzeitig auffällige Schwäche bis zur Lähmung sich steigend hinzutritt.

Ueber die Symptomenbilder anderer combinirter Strangsklerosen kann erst das Studium zahlreicher von Autopsien gefolgter Krankengeschichten Auskunft geben.

## 2. Anhang.

### Einzelne Formen von muthmasslich spinaler Lähmung.

Nachdem wir in dem Vorhergehenden die einzelnen Krankheiten des Rückenmarks besprochen haben, will ich anhangsweise die skizzenhafte Beschreibung einzelner Formen von muthmasslich spinaler Lähmung folgen lassen, deren Symptomenbild mit keinem der beschriebenen Paradigmen sich deckt. Eine solche Nachlese halte ich für geboten, weil dem Praktiker immer wieder spinale Lähmungsformen vorkommen werden, welche er nach einer klinischen Grammatik nicht zu decliniren vermag. Ich denke, es soll ihm eine gewisse Beruhigung und Befriedigung gewähren, wenn er liest, dass ähnliche Fälle auch von anderen beobachtet und unter einem bestimmten Namen bereits subsumirt sind.

Zunächst wollen wir hier 1) die subacuten Paraparesen G. Fischer's, dann 2) die mit Parästhesie verbundene Paraparese O. Berger's und 3) die intermittirenden spinalen Lähmungen besprechen.

Die toxischen Lähmungen, die Paralysen nach acuten Krankheiten, die Reflexlähmungen, die Lähmungen durch Einbildung haben wir schon Band I, S. 214 u. ff., besprochen; die Ergotintabes bei der Hinterstrangsklerose S. 179. Die Lähmungen der Alkoholisten, sowie die bei spinaler Neurasthenie werden wir bei den Neurosen abhandeln. Andere Formen, wie z. B. die Refrigerationslähmungen, dürften jetzt der multipeln Neuritis zuzuzählen sein.

### 1. Die subacuten Paraparesen G. Fischer's.

Ohne bestimmt nachweisbare Ursache entwickelt sich langsam im Verlauf von vier Wochen bis zu drei Jahren eine motorische Schwäche der unteren Extremitäten ohne Atrophie und ohne objective Sensibilitätsstörungen (subjective sind gewöhnlich vorhanden), aber mit eigenthümlichen Veränderungen der electricischen Erregbarkeit. Diese ist im Allgemeinen herabgesetzt; auffällig aber erscheint ein Unduliren der gereizten Muskeln während der ganzen Stromesdauer, welches mit der Heilung aufhört; ausserdem zeigt sich oft rasche Erschöpfbarkeit durch den electricischen Strom.

### 2. Die mit Parästhesie verbundene Paraparese O. Berger's.

Anfallsweise, besonders nach längerem Sitzen oder Stehen haben die Kranken ein Gefühl von Ameisenlaufen, Stechen, Brummen, selten Brennen, welches die unteren Extremitäten von oben nach unten oder in umgekehrter Richtung durchströmt; verbunden hiermit ist ein hochgradiges Schwächegefühl, welches die Bewegungen sehr erschwert. In manchen Fällen ist es mehr das Gefühl von Spannen oder Strammsein, welches die Bewegung behindert. In allen Fällen muss man darauf achten, ob die gedachten Störungen nicht etwa auf varicös entartete Venen zurückzuführen sind. Die Anfälle dauern gewöhnlich nur einige Minuten an, wiederholen sich aber schnell hintereinander. Bisweilen ist nur ein Bein, seltener sind gleichzeitig die Arme befallen. Die Kranken Berger's hatten ein Alter von 14—33 Jahren. Ich habe die sehr quälende Affection auch bei einem älteren Fräulein gesehen, welches weder durch die von Berger und Moebius empfohlene Fowler'sche Solution, noch durch andere Mittel, auch nicht durch Cauterisation des Rückens mit dem Paquelin Linderung bekam.

### 3. Die intermittirenden spinalen Lähmungen.

Schon in Band I, S. 234, habe ich eines von Hartwig beschriebenen, von mir gleichzeitig beobachteten Falles gedacht, ebenso der Fälle von Romberg und Macario.

Ausserdem hat Samuelsohn (Berlin. klin. Wochenschr. 1877, S. 607) einen Fall von intermittirender Paraplegie bei einem 38jährigen polnischen Manne beobachtet, welcher seit 20 Jahren daran litt. Anfänglich kamen die Anfälle nur zwei Mal im Jahre, später immer häufiger, zuletzt mehrmals die Woche. Die unteren Extremitäten

und der Rumpf waren dabei vollständig, die oberen nur halb gelähmt; die Sensibilität erhalten. Nach 10 Stunden liessen sämtliche Erscheinungen nach. Therapie erfolglos. In den anfallsfreien Tagen ist Patient vollständig frisch, körperlich und geistig.

Neuerdings hat Westphal durch folgenden absonderlichen Fall die Aufmerksamkeit wieder auf diese Lähmungen gelenkt: Ein kräftiger, blühender Knabe von 12 Jahren leidet seit fünf Jahren an vorübergehenden Anfällen von schlaffer motorischer (nicht sensibler) Lähmung, die meist Nachts eintritt, nach etwa 12 Stunden alle vier Extremitäten betrifft und mit fast vollständiger Aufhebung der faradischen Erregbarkeit einhergeht, die vier Stunden später in den oberen Extremitäten schon wieder nachzuweisen ist. (Dieselbe vorübergehende Herabsetzung der electricischen Erregbarkeit ist auch in dem Fall von Hartwig beobachtet.)

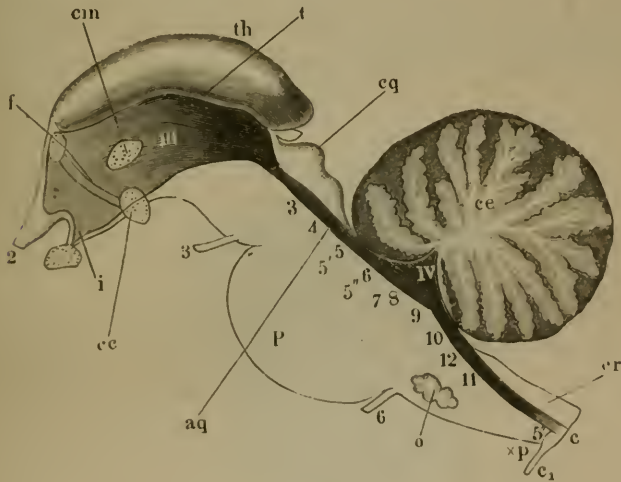
Vorausgegangene Malariaintoxication konnte in diesem Falle nicht nachgewiesen werden, wie in den zwei Fällen, welche Gibney bei Kindern beobachtete und mit Chinin heilte. Bei diesen war binnen 10 Monaten vier Mal einige Tage nach dem Fieberanfall unter heftigem Muskelschmerz Lähmung aller vier Extremitäten eingetreten.

Wohl zu unterscheiden sind diese Fälle von dem intermittirenden Hinken (*Claudicatio intermittens*), welches Charcot in einem Falle auf Obliteration der betreffenden Arteria iliaca zurückführen konnte: das von diesem Gefäss versorgte Bein erhielt wohl während der Ruhe eine genügende Menge arteriellen Bluts, nicht aber während der Bewegung. Dementsprechend beobachtete Malbranc vorübergehende Armlähmung bei Aortenthrombose. Mehr spastischer Natur schien die gewöhnlich am Morgen bei einem 7jährigen Knaben sich einstellende schmerzhafteste Versteifung des einen oder anderen Beins zu sein, die nach zwei Stunden gewöhnlich aufhörte. Eine Hüftgelenksaffection, auf welche man in allen solchen Fällen gründlich untersuchen muss, konnte in diesem kürzlich von mir beobachteten Falle nicht nachgewiesen werden, ebensowenig aber irgend eine andere Ursache.

# Die Krankheiten des verlängerten Marks.

## Anatomisch-physiologische Einleitung.

Das verlängerte Mark (*medulla oblongata*, *bulbus rhachiticus*) stellt das Uebergangsglied zwischen Gehirn und Rückenmark dar. Als untere Grenze desselben sehen wir das 1. Halsnervenpaar (s. Figur 72  $c_1$ ), als obere den Eingang in den *Aquaeductus Sylvii* an (s. Figur 72 *aq*).



72.

Sagittalschnitt durch den Hirnstamm.

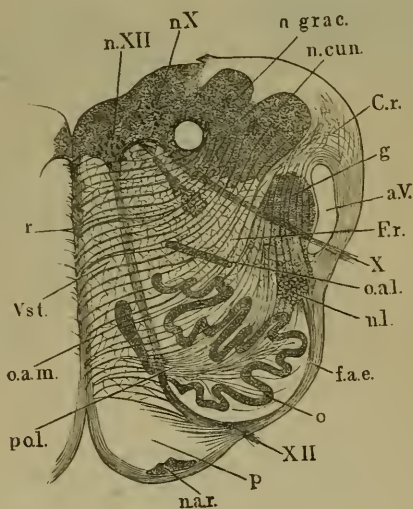
th Thalamus opticus, cq Corpora quadrigemina, ce Cerebellum, o Olive, cr Corpus restiforme, xp Pyramidenkreuzung, P Pons, ce Corpus callosum, i Infundibulum, f Fornix (der Querschnitt davon ist der der vorderen Commissur), cm Commissura media, t Taenia des Sehhügels, c der absichtlich zu weit gezeichnete Centralkanal, IV vierter, III dritter Ventrikel, aq *Aquaeductus Sylvii*,  $c_1$  erster Halsnerv, 2 N. opticus, 3 N. oculomotorius, 4 Kern des N. trochlearis, 5 motorischer, 5' mittlerer, 5'' unterer sensibler Kern des Quintus, 6 Kern des N. abducens, 7 Kern des Facialis, 8 des Acusticus, 9 des Glossopharyngeus, 10 des Vagus, 11 des Accessorius, 12 des Hypoglossus.

Auf dieser Figur 72 sehen wir, wie der Centralkanal des Rückenmarks sich in dem 4. Ventrikel IV erweitert, um sich im *Aquaeductus Sylvii* *aq* wieder zu verengern und schliesslich in den 3. Ventrikel III auszulaufen.

Ueber das Schicksal der aus dem Rückenmark in den *Bulbus* eintretenden Faserbahnen wissen wir etwa Folgendes:

Die Vorderstränge des Rückenmarks werden durch die aus der Pyramidenkreuzung hervorgehenden Pyramiden mehr nach hinten gedrängt und setzen sich als hinteres Längsbündel bis in das Grosshirn fort. Die Pyramiden selbst aber, welche nunmehr die Stelle der Vorderstränge einnehmen, erhalten in der Brücke, innerhalb welcher sie in einzelne Bündel zerfallen, wesentliche Verstärkungen durch Fasern aus den Brückenkernen und durch die *Fibrae arcuatae*, Figur 73 f.a.e., die vom Kleinhirn stammen. Die Reste der Seitenstränge d. h. die Fasern derselben, welche an der Bildung der Pyramiden nicht theilnehmen, verlieren sich in die *Formatio reticularis*, Figur 73 F.r.

Die Kleinhirnseitenstrangbahn, welche, wie wir sahen, aus den Clarke'schen Säulen entspringt, geht in den Strickkörper, Figur 73 C.r. über und endigt mit diesem im Kleinhirn als Bestandtheil des Kleinhirnschenkels. Letzterer enthält ausserdem die Fortsetzung des Hinterstranges in der Anordnung, dass am weitesten medial der



73.

Querschnitt durch die Medulla oblongata etwa in der Mitte der Olive.  
(Vierfache Vergrösserung.)

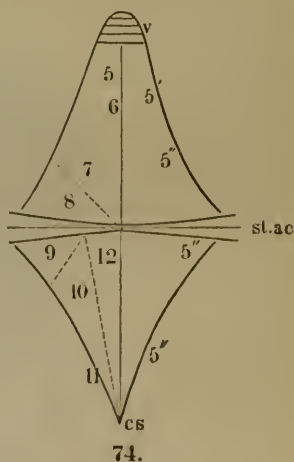
n.XII Kern des Hypoglossus, XII Nervus hypogl., n.X Kern des Vagus, X Nervus vagus, n.grac. Kern des Funiculus gracilis, n.cun. Kern des Funiculus cuniformalis, C.r. Corpus restiforme, g Substantia gelatinosa, a.V. aufsteigende Quintuswurzel, F.r. *Formatio reticularis*, o Olivenkern, o.a.l. äussere Nebenolive, o.a.m. innere Nebenolive, p.o.l. Pedunculus olivae, n.l. Kern des Seitenstranges, f.a.e. *Fibrae arciformes externae*, n.ar. Nucleus arciformis, p Pyramidenstrang, Vst. Vorderstrangfortsetzung, r Raphe.

mediale Hinterstrang n.grac., seitlich davon der laterale Hinterstrang n.cun., am weitesten lateral aber der Strickkörper C.r. gelagert ist.

Zu diesen vom Rückenmark herstammenden Faserbahnen treten die sogenannten Bogenfasern, *Fibrae arcuatae f.a.e.*, welche aus dem Querschnitt entspringend die Peripherie des verlängerten Marks bogenförmig umziehen und meist in die Strickkörper C.r. übergehen. Die II Figur der grauen Substanz des Rückenmarks verliert sich im verlängerten Mark, insofern die Vorder- und Hinterhörner von dem centralen Körper losgetrennt werden, neben welchem eine neue Masse von grauer Substanz, die *Formatio reticularis F.r.*, die Mitte des Querschnitts einnimmt. Als einer neuen Einlagerung von grauer Substanz begegnen wir oberhalb der Pyramidenkreuzung (Figur 73 xp) dem paarigen Olivenkern o, in dessen medialen Hilus Nervenfasern aus den verschiedenen Theilen des verlängerten Marks eintreten, p.o.l. Figur 73.

Die uns hier aber besonders interessirende Einlagerung grauer Substanz stellen die am Boden des 4. Ventrikels gelegenen Kerne von Gehirnnerven dar. Von diesen entsprechen die motorischen den Ganglienzellengruppen der Vordersäulen, die sensibeln denjenigen der Hintersäulen.

Die Nervenkerne stellen schmale Säulen von Nervenzellen dar, die mit ihrem Längsdurchmesser in der Längsaxe der Oblongata gelagert sind. Sie liegen unter dem Ependym des 4. Ventrikels, zum Theil äusserlich sich markirend (s. unten) am Boden der sogenannten Rautengrube, Figur 74. Dieses Viereck wird zunächst durch eine seichte mediane Einsenkung in zwei seitliche Hälften, jede dieser Hälften wiederum durch die sogenannten Hörstreifen, *Striae acusticae (st.ac.)*, in ein vorderes und ein hinteres Dreieck getheilt. In dem vorderen Dreieck liegt am weitesten nach vorn unter dem *Locus coeruleus* der Kern der motorischen Portion des Quintus 5, dicht dahinter der Kern des Abducens 6 und noch weiter nach hinten und seitlich in der Tiefe unter der *Fovea anterior* der des Facialis 7. Trennen wir



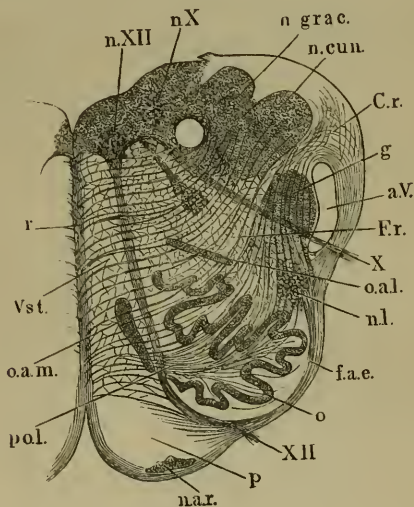
Die Rautengrube mit der Lage der Nervenkerne.

v Valvula, cs Calamus scriptorius, st.ac. *Striae acusticae*. Von den Nervenkerne sind links nur die motorischen eingetragen: 5 Trigemini, 6 Abducens, 7 Facialis, 9 Glossopharyngeus, 10 Vagus, 11 Accessorius, 12 Hypoglossus, rechts (ausser 8 Acusticus) die sensibeln Kerne des Trigemini, 5' der mittlere und 5'' der untere langgezogene.

durch die punktirte Linie in Figur 74 ein hinteres kleines Dreieck ab, so liegt in demselben ein

Kern des Acusticus 8, welcher ein Stück in das grosse hintere Dreieck hineinreicht. Trennen wir von dem grossen hinteren Dreieck zunächst ein schmales medial gelegenes ab, so haben wir hier längs der Mittelfurche unter den Funiculi teretes den langgestreckten Kern des Hypoglossus 12 zu suchen und theilen wir das übriggebliebene laterale Dreieck durch eine (punktirte) Linie wieder in zwei Dreiecke, so haben wir in dem vorderen den Kern des Glossopharyngeus 9, in dem hinteren, unter den Alae cinereae, den Kern des Vagus 10 und an diesen sich anschliessend noch weiter hinten schon ausserhalb des Rahmens der Rautengrube den Kern des Accessorius 11.

Auf der rechten Hälfte unserer Figur sind der Uebersichtlichkeit halber die sensibeln Kerne des Quintus besonders verzeichnet, in 5' der mittlere und in 5'' 5''' 5'''' der untere langgestreckte, bis in das Halsmark hineinreichende, auch als aufsteigende Wurzel



73.

Querschnitt durch die Medulla oblongata etwa in der Mitte der Olive.  
(Vierfache Vergrösserung.)

n.XII Kern des Hypoglossus, XII Nervus hypogl., n.X Kern des Vagus, X Nervus vagus, n.grac. Kern des Funiculus gracilis, n.cun. Kern des Funiculus cuneiformis, C.r. Corpus restiforme, g Substantia gelatinosa, a.V. aufsteigende Quintuswurzel, Fr. Formatio reticularis, o Olivenkern, o.a.l. äussere Nebenolive, o.a.m. innere Nebenolive, p.o.l. Pedunculus olivae, n.l. Kern des Seitenstranges, f.a.e. Fibrae arciformes externae, n.ar. Nucleus arciformis, p Pyramidenstrang, Vst. Vorderstrangfortsetzung, r Raphe.

des Trigemini bekannt. (Der obere Kern des Quintus ist viel weiter oben jenseits der Vierhügel gelegen).



Dieselben Nervenkerne sehen wir auf Figur 75 im Sagittalschnitt am Boden des 4. Ventrikels vertheilt. Die Stelle der Zahl entspricht ungefähr der Mitte der Längsausdehnung jedes einzelnen Kerns. Die sensibeln Kerne des Quintus 5' und 5'' und der des Facialis 7 sind die am meisten in der Tiefe gelegenen.

Betreffs der Lage der einzelnen Nervenkerne wollen wir schon hier auf die Nachbarschaft der Kerne der bei der Articulation betheiligten drei Nerven, des Hypoglossus, Accessorius und Glossopharyngeus hinweisen.

Von den genannten Nervenkerne entspringen peripherwärts die Wurzelbündel der entsprechenden Gehirnnerven; corticalwärts aber geht von jedem derselben eine Leitungsbahn nach der Grosshirnrinde. Von einigen Hirnnerven ist es wahrscheinlich, dass sie auf dieser oder jener Strecke ihres Verlaufs einer Kreuzung unterliegen.

Ueber die Gefässvertheilung im verlängerten Mark s. unten bei „Thrombose und Embolie“.

Das verlängerte Mark ist zunächst als Zwischenglied zwischen Gehirn und Rückenmark Leitungsorgan durch die motorischen und sensibeln Bahnen, welche es durchziehen. Ausserdem aber stellt dasselbe ein für seinen kleinen Umfang ausserordentlich vielseitiges und wichtiges Centralorgan dar.

Zunächst ist es als Reflexcentralorgan anzusprechen, nicht nur in dem Sinne wie das Rückenmark, wo einfache Uebertragung von Reizen, welche sensible Nerven treffen, auf motorische statthat, sondern in viel umfänglicherem Masse, insofern unter gewissen pathologischen Verhältnissen durch Reize, welche bestimmte Theile der Oblongata treffen, Contractionen der gesammten Körpermusculatur ausgelöst werden können (Nothnagel's Krampfcentrum). Weiter aber haben auch die reflectorischen Mechanismen der Athmung und der Herzbewegung daselbst ihre Centren. Während Flourens ein einziges punktförmiges Athmungscentrum annahm, dessen Verletzung den sofortigen Tod zur Folge haben sollte (Point oder Noeud vital im Calamus scriptorius), müssen wir nach neueren Untersuchungen ein paariges Centrum annehmen, der Art, dass einseitige Zerstörung Aufhören der Athmungsbewegungen nur auf einer Seite zur Folge hat; noch genauer allerdings müssten wir von vier Centren sprechen, von denen zwei der Inspiration und zwei der Expiration vorstehen. Auch das Centrum für die Herzbewegung ist wahrscheinlich ein doppeltes, insofern neben dem für die Herzhemmung, welches mit gewissen Fasern des Vagus in Verbindung steht, ein solches für die Herz-

beschleunigung vorhanden ist, dessen Fasern im Sympathicus verlaufen.

Von den Centren für combinirte Bewegungen, welche hier ihren Sitz haben, sind besonders zu erwähnen das für die Schluck- und Kaubewegung und namentlich ein Centrum für die Articulation der Sprache. Als ausschliessliches vasomotorisches Centrum (s. I, S. 4) können wir das im verlängerten Mark gelegene nicht mehr ansehen, aber doch als Hauptcentrum für die Gefässactionen des ganzen Körpers, insofern Durchschneidung des Halsmarks unterhalb des 1. Halsnervenpaares Lähmung und Erweiterung sämmtlicher unterhalb des Schnittes gelegenen Arterien zur Folge hat (Ludwig und Thiry).

Als Secretionscentrum spielt die Oblongata bei der Absonderung des Urins (Diabetesstich; einfache Polyurie, Glycosurie — auch Albuminurie) und des Speichels (Centrum salivare) eine Rolle.

Schliesslich sind die motorischen Kerne in der Rautengrube gleichzeitig trophische Centren, entsprechend den multipolaren Ganglienzellen in den grauen Vordersäulen des Rückenmarks.

---

## Die einzelnen Krankheiten des verlängerten Marks.

---

Unter den Krankheiten des verlängerten Marks ist weitaus die bekannteste die „Bulbärparalyse“. Wir wollen dieselbe daher voranstellen und die übrigen Affectionen daran anreihen.

### Die Bulbärparalyse (bulbus, das verlängerte Mark).

Progressive atrophische Bulbärparalyse (Leyden), Paralysis  
glosso-labio-laryngea (Duchenne), Nervenkernelähmung.

Das Verdienst, diese Affection als ein typisches Krankheitsbild hingestellt zu haben, gebührt Duchenne (1860). Wachsmuth (1864)

war der erste, welcher die Symptome auf eine Läsion der Nervenkerne am Boden des 4. Ventrikels zurückführte. Der anatomische Beweis für diese Annahme wurde aber erst später von Charcot, Leyden u. A. erbracht.

Anatomisch entspricht der Bulbärparalyse eine primäre degenerative Atrophie der Nervenkerne und Fasern des Hypoglossus, Facialis und Vago-Accessorius; selten ist auch der Kern des Glossopharyngens, ausnahmsweise der des motorischen Quintus befallen.

Klinisch stellt die Bulbärparalyse eine progressive Lähmung der von den genannten Nerven versorgten Muskeln dar, die gewöhnlich in der Reihenfolge eintritt, wie sie der Name Paralysis glosso-labio-laryngea angiebt, also zuerst Lähmung der Zunge (N. hypoglossus), dann des weichen Gaumens und der Lippen (N. facialis) und zuletzt des Kehlkopfs (N. vago-accessorius); dementsprechend Störungen der Articulation und des Kauens und Schluckens, später solche der Stimme und Respiration und schliesslich nach 1—3 Jahren Tod durch Inanition, Herzlähmung oder Speisepneumonie.

#### Pathologische Anatomie.

In Uebereinstimmung mit den klinischen Anfangserscheinungen scheint die Erkrankung der Nervenkerne gewöhnlich ihren Ausgang zu nehmen von der unteren Hälfte der Rautengrube und hier von den der Mittellinie zunächst gelegenen Kernen des Hypoglossus. Sodann werden gewöhnlich die benachbarten Vago-accessoriuskerne befallen; daneben manchmal die des Glossopharyngens. Oder aber, wenn der Process die durch die Hörstreifen gebildete Quergrenze frühzeitig überschreitet und auf die obere Abtheilung der Rautengrube übergeht, so kommen die Kerne des Facialis früher an die Reihe. Nur selten sind, wie gesagt, Veränderungen an dem Acusticus oder dem motorischen Quintus nachgewiesen worden.

Makroskopisch fällt meist nur Atrophie und graue Verfärbung der entsprechenden Nervenwurzeln auf; die Veränderungen in den Nervenkerne lassen sich mit blossen Augen nicht erkennen.

Mikroskopisch dagegen finden wir die Ganglienzellen dieser Nervenkerne geschrumpft oder so geschwunden, dass ihre Zahl 10—12 Mal weniger beträgt als normal. Weiter beobachten wir eine absteigende Atrophie der von den Kernen ausgehenden Fasern, welche, wie gesagt, schon dem unbewaffneten Auge als abnorm dünn, grau-röthlich durchscheinend und beim Zerzupfen von derber Consistenz er-

scheinen, mikroskopisch aber ausgesprochene degenerative fettige Atrophie, analog dem peripheren Ende eines durchschnittenen Nerven zeigen. Schliesslich begegnen wir in den meisten Fällen demselben Degenerationsprocess in den Ganglienzellen der grauen Vordersäulen des Rückenmarks.

Auch die von den genannten Nerven versorgten Muskeln zeigen Atrophie und interstitielle Verfettung, wie bei der progressiven Muskelatrophie (s. diese S. 224): so die Muskeln der Zunge, deren Spitze oft nur noch aus Fettgewebe mit hier und da eingestrenten Muskelfasern besteht; ebenso die Muskelfasern der Lippen, des Gaumens, des Rachens und des Kehlkopfs.

Die Aetiologie ist durchaus in Dunkel gehüllt. Wenn auch in manchen Fällen Erkältungen und Traumen des Kopfes von den Kranken als Ursache angegeben werden, so ist doch mehr Werth zu legen auf anhaltende Gemüthsbewegungen, vielleicht auch auf mechanische Anstrengungen der Lippen, insofern die Affection öfter bei solchen, die Blasinstrumente spielen, beobachtet wurde. Meist tritt die Erkrankung erst im reiferen Alter, zwischen dem 40. und 70. Lebensjahre, ein.

#### Symptome.

Der Beginn der Affection ist meistens nicht mit Bestimmtheit festzustellen, insofern die initialen Bewegungsstörungen der Zunge häufig übersehen werden. Erst wenn Sprechen und Essen nur mit Anstrengung vor sich gehen und von lebhafter Ermüdung gefolgt sind, wird der Arzt zu Rathe gezogen. Dieser constatirt dann Störung der Articulation zunächst von Seiten der Zunge, insofern die Sprachstörung sich Anfangs meist auf solche Consonanten beschränkt, deren Bildung vom Entweichen der Exspirationsluft durch den vom vorderen Zungentheil einerseits und von den oberen Schneidezähnen resp. der vorderen Gaumenpartie andererseits bewirkten Verschluss abhängig ist, wie d, t, l, n, s. Die beginnende Lähmung der Zunge äussert sich weiter darin, dass dieselbe nicht weit genug herausgestreckt, nach oben, unten und ebenso wenig nach den Seiten hin bewegt werden kann. Das Kauen und Schlucken sind erschwert, weil die Zunge die Bissen nicht gehörig zwischen die Zähne, aus den Backentaschen heraus, sowie nach hinten dirigiren kann. Beim Schlucken werfen die Kranken deshalb wohl den Kopf nach hinten oder schliessen den Mund durch die vorgehaltene Hand (— die nunmehr gelähmten Lippen schliessen nicht mehr vollständig —), um zu verhüten, dass die Speisen nicht zum Munde wieder heraus kommen. In einem späteren Stadium ist die Zunge atrophirt: sie ist in ihrem Dicken-

durchmesser verkleinert, was man durch das Gefühl constatiren kann, wenn man sie zwischen Daumen und Zeigefinger fasst. Sie erscheint ferner der Länge nach faltig und gerieft, zeigt fibrilläre Zuckungen und schliesslich liegt sie als eine regungslose Masse am Boden der Mundhöhle. Ist es dann inzwischen zur Lähmung des weichen Gaumens gekommen, so können, in Folge mangelhaften Verschlusses der Choanen, Speisen, namentlich aber Getränke durch die Nase regurgitiren. Die Sprache wird näselnd und, weil beim Sprechen ein Theil des Expirationsstroms durch die Nase entweicht, matt und klanglos; sie wird kräftiger und deutlicher, wenn die Nase vorn zgedrückt wird. Das Gaumensegel hängt schlaff herab; das Zäpfchen steht meist schief. Ausser der Gaumenlähmung hat das Ergriffensein des Facialiskerns weiter Lähmung der Lippen zur Folge. Diese macht sich bemerklich durch Ausfallen der Lippeneonsonanten b, p, f, v, w, m, der Vocale o und u, sowie durch die Unfähigkeit zu pfeifen, zu blasen, zu küssen, Flüssigkeiten einzuschlüpfen. In Folge der diese Defecte bedingenden Lähmung des *M. orbicularis oris* erscheint der Mund ausserdem der Quere nach vergrössert, die Nasolabialfurchen sind vertieft; dadurch nimmt das Gesicht einen weinerlichen Ausdruck an. Die Lippen weichen leicht auseinander und trotz aller Anstrengung des Kranken, sie aneinandergepresst zu halten, genügt meist ein geringer Zug, um sie wieder von einander zu entfernen. Auch an den Lippen zeigt sich alsbald Atrophie; die Einfassung der Mundspalte erscheint alsdann auf einen scharfen, dünnen Hautsaum reducirt. Ausser dem *Orbicularis oris* sind zuweilen auch die Muskeln unterhalb der Mundspalte befallen, sehr selten aber die seitlich oder nach oben davon gelegenen. Vielmehr contrastirt das lebhafte Mienenspiel der oberen Gesichtshälfte auffallend mit der ausdruckslosen Glätte der unteren. Aus dem geöffneten Munde fliesst der Speichel zuweilen in Strömen, einmal weil das Verschlucken erschwert ist, sodann aber auch weil die Menge wahrscheinlich vermehrt ist in Folge von Reizung des *Centrum salivare* (?). Ist auch der Kern des motorischen *Quintus* befallen, so kommt es zur Lähmung der Kau-muskeln. Bei einem meiner Kranken zeigte sich diese im Beginn dadurch an, dass der nach unten bewegte Unterkiefer lebhaft zitterte.

Die Degeneration des *Vago-Accessorius*-Kerns hat zunächst Lähmung der Kehlkopfmuskulatur zur Folge. Die Stimme kann vollständig versagen in Folge von Stimmbandlähmung, welche man alsdann auch durch den Kehlkopfspiegel nachweisen kann. Ausserdem ist sehr frühzeitig Aufgehobensein der Reflexerregbarkeit der Schleimhaut des Kehlkopfes, der Luftröhre, des Pharynx und der Speiseröhre

beobachtet, so dass auf Berührung weder Husten noch Erbrechen eintrat (Krishaber). Erlahmen dann auch die Kehlkopfschliesser, so gerathen leicht Speisen und noch leichter Flüssigkeiten in den Kehlkopf, in die Luftröhre und selbst in die Lunge, so dass tödtliche Fremdkörperpneumonien entstehen können, gerade wie bei Kaninchen, denen man den N. accessorius ausgerissen hat (s. I, S. 251). Ausserdem kommt es ohne nachweisbare äussere Ursache zu Anfällen von Dyspnoe, welche lebensgefährlich werden können. Daneben beobachtet man Unregelmässigkeit der Herzthätigkeit: Pulsverlangsamung bis zum Herzstillstand oder Beschleunigung bis zu 140 Schlägen in der Minute, jene als Symptome des gereizten, diese als solche des gelähmten Vago-Accessorius-Kernes.

Die Sensibilität bleibt normal; nur am weichen Gaumen, Schlund- und Kehlkopf erscheint dieselbe im späteren Verlauf herabgesetzt, so dass man diese Theile mechanisch reizen kann, ohne Reflexe auszulösen.

Während die Intelligenz völlig intact bleibt, schreiten die Lähmungserscheinungen in dem besagten Gebiete unaufhaltsam fort, wenn es auch zuweilen den Anschein haben kann, als machte der Process eine Zeit lang Stillstand. In den späteren Stadien oder selbst früher verbindet sich die Bulbärparalyse nicht selten mit einer weit ausgedehnten progressiven Muskelatrophie (bulbo-spinale Form), auf welche schon die oben erwähnten degenerativen Veränderungen in den Vordersäulen des Rückenmarks hinweisen.

Die electricische Erregbarkeit ist in den befallenen Muskeln herabgesetzt; in vorgeschrittenen Fällen ist der degenerativen Atrophie entsprechend Entartungsreaction erkennbar, jedoch nur für den geübten Untersucher.

Die mechanische Erregbarkeit kann dann erhöht sein: schlägt man mit einem Stäbchen auf die Lippe, so zuckt diese.

In Folge von Lähmung der Kaumuskeln (motorischer Kern des Quintus) fällt der Unterkiefer herab; sobald die seitlichen Bewegungen desselben (Mm. pterygoidei) unmöglich werden, steht der tödtliche Ausgang nahe bevor (Duchenne). Letzterer tritt spätestens 5 Jahre, meist 1—3 Jahre, nach Beginn der Krankheit ein durch Herzlähmung in einem Anfall von Ohnmacht, durch Inanition, insofern die Ernährung schliesslich nur noch mit der Schlundsonde möglich ist, oder durch Fremdkörperpneumonie.

Die Prognose ist nach dem Gesagten durchaus infaust.

## Therapie.

Gegen die Krankheit selbst ist der Batteriestrom das einzige Mittel, welches vielleicht im Stande ist, vorübergehend einzelne Muskelthätigkeiten wieder etwas zu kräftigen. So sieht man, obwohl kaum je so deutlich wie bei diphtheritischen Lähmungen (s. I, S. 224), dass unmittelbar nach der Galvanisation am Halse längs des Unterkiefers die Sprache etwas deutlicher, das Schlucken etwas besser wird. Indessen lassen diese, wie die übrigen galvanischen Applicationsmethoden (Querleitung durch die Zitzenfortsätze, Galvanisation des Sympathicus u. s. w.) gegenüber dem unaufhaltsamen Fortschreiten des Leidens vollständig im Stich.

Von inneren Mitteln ist das Arg. nitric. und das Strychnin zu versuchen.

Auch die symptomatische Behandlung vermag nur wenig zur Linderung des qualvollen Zustandes beizutragen; das gegen die Salivation empfohlene Atropin (zu  $\frac{1}{2}$ —1 Milligramm pro dosi) wird der unangenehmen Nebenwirkungen wegen von den Kranken bald perhorrescirt.

Um das Leben zu fristen, muss man schliesslich seine Zuflucht nehmen zu der künstlichen Ernährung mittelst der Schlundsonde. Dem Kranken wird mehrmals täglich eine Mischung von Milch, Fleischbrühe und Bier mit Ei oder auch eine Suppe von Nestlé'schem Kindermehl, Leguminose mit Fleischextract und dergleichen in den Magen gegossen.

Ueber die Diagnose wird am Ende des Abschnittes nach Besprechung der übrigen bulbären Affectionen gehandelt werden.

---

Schon früher hatten wir erwähnt, dass die Bulbärparalyse nicht selten als Endglied sowohl der progressiven Muskelatrophie (s. S. 224), wie der amyotrophischen Lateralsclerose beobachtet wird. Dieselbe kann aber auch umgekehrt, wie wir soeben gesehen, die zuerst auftretende Symptomengruppe darstellen, an welche die Erscheinungen der progressiven Muskelatrophie und zwar zunächst an den oberen Extremitäten sich anschliessen.

Weiter sehen wir klinisch bei den drei verschiedenen Krankheitsbildern auch sonst gemeinsame Züge: als den am meisten hervorragenden die Atrophie der Muskeln, ferner die gleichen Ergebnisse der electrischen Untersuchung, denselben schleichenden progressiven Verlauf, neben dem Fehlen aller Störungen von Seiten der Sensibilität und der Ernährung der Haut.

Die nosologische Einheit der drei Affectionen wird uns aber noch mehr aufgedrängt durch die anatomischen Thatsachen.

Bei allen drei Affectionen haben wir eine Erkrankung von Gliedern der langen corticomusculären Leitungsbahn vor uns: bei der progressiven Muskelatrophie und der Lateralsclerose Erkrankung der grossen multipolaren Ganglienzellen der grauen Vordersäulen, bei der Bulbärparalyse eine solche der jenen analogen Kerne von Ganglienzellen im verlängerten Mark.

Bei der amyotrophischen Lateralsclerose kommt nicht nur das Befallensein der Pyramidenseitenstrangbahn hinzu, sondern, wie wir sahen, kann vielmehr die ganze corticomusculäre Leitungsbahn degenerirt sein. Auch das Wesen des pathologischen Processes ist bei allen dieselbe primäre Degeneration der Ganglienzellen und eine davon abhängige secundäre Atrophie und Functionsabnahme der von denselben als ihrem trophisch-motorischen Centrum ausgehenden Nervenfasern und Muskeln. Mit der fortschreitenden Degeneration der Ganglienzellen hält die Muskelatrophie gleichen Schritt, wie wir es bei der spinalen Form der progressiven Muskelatrophie mit Sicherheit verfolgen können. Indessen können wir uns nicht verhehlen, dass das Verhältniss der Atrophie zur Lähmung bis jetzt noch nicht ohne Weiteres zu deuten ist: bei der progressiven Muskelatrophie ist die Atrophie offenbar das Primäre, bei der Bulbärparalyse überwiegt von vornherein die Lähmung.

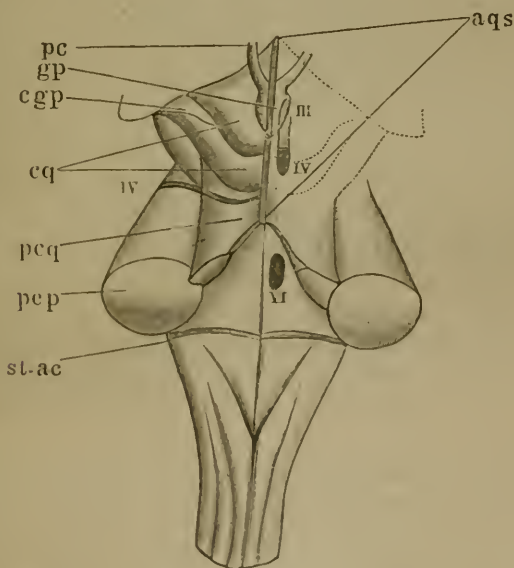
## Abweichende Formen der progressiven Bulbärparalyse. Ophthalmoplegia progressiva.

Wenn wir für die typische Form der progressiven Bulbärkernlähmung das ausschliessliche Befallensein der Kerne des Hypoglossus, Vago-accessorius und Facialis als charakteristisch hinstellten, so kommen doch allerlei Abweichungen vor. Zunächst kann, wie schon erwähnt, als die Folge von Miterkrankung des motorischen Quintuskerns Lähmung und Atrophie der Kanmuskeln hinzutreten, weiter aber auch Lähmung dieses oder jenes Augenmuskels. Ferner hatten wir betont, dass das obere Gebiet des Facialis frei bleibt. Es kommen aber Fälle vor, in welchen das ganze Gebiet beider Nn. faciales betroffen, also eine vollständige Diplegia facialis beobachtet wird. Als „spastische amyotrophische Bulbärparalyse“ hat Blumenthal neuerdings einen Fall von Bulbär-  
lähmung bei einem 12jährigen Bauernmädchen beschrieben, in welchem



neben spastischen Erscheinungen in Gesichts- und Zungenmuskulatur sieht die der amyotrophischen spastischen Spinalparalyse ausbildeten.

Als eine besonders localisirte hierhergehörige Affection hat uns aber A. v. Graefe 1868 ein eigenthümliches Krankheitsbild kennen gelehrt, die *Ophthalmoplegia progressiva*, d. i. eine der Bulbärkernparalyse analoge Erkrankungsform, welche die Fortsetzung der grauen Substanz des 4. Ventrikels bis in das Mittel- und Zwischenhirn hinein und speciell die hier gelegenen Nervenkerne der Augenmuskeln befällt. Demnach handelt es sich um eine Läsion functionell miteinander verknüpfter, wenn auch räumlich getrennter Nervenkerne, welche der Reihe nach befallen werden. Neben dieser kommt auch eine andere Form der Nuclearlähmung der Augenmuskeln vor, welche der Ausdruck



76.

Die Lage der Augenmuskelnkerne (halbschematisch).

III Oculomotoriuskern, IV Trochleariskern bezw. Nerv, VI Abducenskern, aqs Aquaeductus Sylvii, pc Pedunculus coronarius, gp Glandula pinealis, cgp Corpus geniculatum posterius, cq Corpus quadrigeminum, pcq Pedunculus cerebelli ad corpus quadrigeminum, pep Pedunculus cerebelli ad pontem, st.ac Striae acusticae.

ist von einander unabhängiger Ernährungsstörungen in den einzelnen Partien des Bezirks der Basalarterien, die sämtlich Endarterien sind. Bei dieser Form bedingt natürlich die anatomische Localisation des Processes in jedem einzelnen Falle ein besonderes klinisches Symptomenbild (L. Mauthner). Bei unserer auch als chronische Polien-

cephalitis superior\*) (Wernicke) bezeichneten Affection werden sämmtliche das Auge bewegende Muskeln allmählich gelähmt, woraus zunächst eine Einengung des Blickfeldes, später eine vollständige Starrheit des Augapfels resultirt. Gegenüber den sonst beobachteten combinirten Lähmungen im Gebiete der drei motorischen Augennerven hat diese Lähmung folgendes Charakteristische: die gewöhnlich vorhandene Lähmung des Levator palpebrae superioris und die dadurch entstehende Ptoſis paralytica erreichen kaum je einen hohen Grad; die Kranken bekommen durch dies Herabsinken der Augendeckel bis zur Mitte des Augapfels ein schläfriges Aussehen. Der Sphincter pupillae und der Tensor chorioideae behalten ihr normales Spiel; die Lähmung befällt die Antagonisten mehrweniger gleichzeitig, so dass die Doppelbilder nur wenig von einander abstehen und daher den Kranken verhältnissmässig wenig geniren. Die auf diese Weise associirt auftretenden Lähmungen kommen allmählich im Verlaufe von Jahren zur Entwicklung, bis sie stationär werden; und da sie ohne sonstige Schädigung des Befindens der Kranken, namentlich ohne sonstige Erscheinungen von Seiten des Gehirns einhergehen, kann dasselbe Krankheitsbild viele Jahre lang bestehen. Indessen hat Hutchinson in einem Drittel der von ihm beobachteten Fälle Blindheit in Folge von weisser Atrophie des Opticus gefunden und in einigen Fällen Betheiligung des Quintus, in anderen des Facialis. Auch ausschliessliche Anästhesie beider Conjunctivae, sowie Verlust des Geruchs neben Gaumensegellähmung sind beobachtet. Schliesslich wurden in einer Reihe von Fällen ataktische Störungen, lancinirende Schmerzen, Anästhesie in den Unterextremitäten und Fehlen des Patellarreflexes wahrgenommen.

Die Analogie dieser Affection mit der Bulbärkernlähmung findet weiter darin ihren Ausdruck, dass beide sich combiniren können und zwar kann die eine wie die andere zuerst auftreten. In einem Falle von Buzzard fand sich sogar Atrophie der Rücken- und Schultermuskeln.

Als Ursache werden Syphilis und Rheumatismus angegeben: in den 17 Fällen Hutchinson's konnte 10 Mal Syphilis nachgewiesen werden; in den übrigen bestand begründeter Verdacht derselben.

Die Autopsie ergab in einem Falle von Hutchinson Degeneration der Wurzeln der Augennerven und Schwund der Zellen in ihren Kernen. In einem mit tabischen Erscheinungen com-

---

\*) Im Gegensatz zu der als Poliencephalitis inferior bezeichneten progressiven Bulbärparalyse.

plicirten Falle von Buzzard fanden sich ausser der Degeneration der Hinterstränge Veränderungen in den Kernen des Abducens und der aufsteigenden Wurzeln der Quinti.

Die Complication der Ophthalmoplegia progressiva mit Tabes erklärt sich vielleicht aus den ätiologischen Beziehungen beider Affectionen zur Syphilis.

Die antisiphilitische Behandlung gab nach Hutchinson keine vollständigen Heilerfolge.

Zum Schluss wollen wir noch auf einige bulbäre Symptomencomplexe hinweisen, welche bis jetzt erst durch vereinzelte Beobachtungen illustirt sind. Zunächst hat Berger als angeborene Bulbärparalyse eine bei Kindern im Alter von 3—9 Jahren beobachtete Parese oder Paralyse der Zungen-, sowie der Lippen- und Schlingmusculation beschrieben. Ausserdem bestand bei den übrigens in Bezug auf Intelligenz und Sinneswerkzeuge intacten Kindern profuse Salivation. In einer neuropathisch belasteten Familie waren mehrere Geschwister befallen; ein ander Mal bestand angeborene Schwimmbildung, Defect der Brustmusculation und einzelner Phalangen an der rechten Hand. Besserung sah Berger in einzelnen Fällen spontan oder während electricischer Behandlung eintreten. Jedenfalls darf man in diesen Fällen nicht unterlassen, nach vorausgegangener Diphtheritis zu forschen (s. I, S. 224).

Sodann hat Eisenlohr als „bulbäre Form der spinalen Kinderlähmung“ einen Fall von gekreuzter Hemiplegie beschrieben, welche bei einem einjährigen Kinde im Verlaufe eines Erysipels acut entstanden, sich in einem Zeitraum von einigen Monaten bis auf die restingende linksscitige Facialislähmung zurückgebildet hatte. Bei der mehrere Jahre später vorgenommenen Autopsie (das Kind war an ausgebreiteten tuberculösen Affectionen gestorben) fand sich hochgradige Atrophie des linken Facialis und der von ihm versorgten Gesichtsmuskeln. Im linken (vorderen) Facialiskern aber liess sich dieselbe Veränderung (Atrophie und Rarefaction der Ganglienzellen) nachweisen, wie bei der Poliomyelitis in den grauen Vordersäulen. Das Rückenmark war ohne nachweisbare Veränderung.

Endlich hat Erb auf „einen neuen, wahrscheinlich bulbären Symptomencomplex“ aufmerksam gemacht, in welchem die Symptomentrias Ptosis, Schwäche der Kaumuskeln und Schwäche der Nackenmuskeln eine Hauptrolle spielt, während Schwäche der Zunge und der Extremitäten, Erschwerung des Schlingens

und Betheiligung des oberen Facialisgebietes von mehr untergeordneter Bedeutung zu sein scheinen.

## Acute und apoplectiforme Bulbärlähmung.

Das Bild einer acuten Bulbärlähmung kann durch die drei anatomisch verschiedenen Vorgänge hervorgebracht werden: Blutung, Erweichung, Entzündung.

Im Gegensatz zu der eben geschilderten progressiven Form treten bei der acuten Bulbärparalyse die Erscheinungen der Nervenkermläsion rapid, ja plötzlich ein. Die Störungen der Sprache, des Schluckens, sowie der Respiration und Circulation treten plötzlich auf und gleichzeitig mit ihnen gewöhnlich Lähmungen der Extremitäten, die sich fast durchweg als rein motorische darstellen. Indessen sind, wiewohl selten, auch sensible Störungen beobachtet, wie in folgendem Falle von Senator: Bei einem 56jährigen Manne traten plötzlich unter Schwindel, aber ohne Bewusstseinsverlust, Störungen beim Schlucken und Sprechen ein; daneben wechselständige Empfindungslähmung im Gesicht auf der linken, am übrigen Körper auf der rechten Seite ohne motorische Paralyse. Nach 14 Tagen Tod durch putride Bronchopneumonie. Die Autopsie ergab einen in Folge von autochthoner Thrombose der linken Vertebralarterie entstandenen Erweichungsherd im äusseren und hinteren unteren Theile der linken Hälfte der Oblongata.

### 1. Hyperämie und Hämorrhagie.

Blutergüsse sind im verlängerten Mark ungleich seltener und von viel geringerem Umfange als im Grosshirn. Als disponirende Ursachen müssen wir auch hier die Bildung von Miliaraneurysmen an den Arterien ansehen, deren Berstung in Folge von Steigerung des arteriellen Blutdrucks (Herzhypertrophie) hervorgebracht wird (Heschl). Ausserdem hat man Atherom, fettige Degeneration, Erweiterung der Capillaren als Ursache von Erweichung (Gerhardt) gefunden. Capillare Blutungen können vielleicht, ähnlich wie bei dem Versuche Westphal's an Meerschweinchen, durch Traumen des Schädels, Schlag auf den Kopf hervorgebracht werden.

In Bezug auf den Verlauf müssen wir hier zwischen zwei Kategorien von Fällen unterscheiden, nämlich zwischen solchen von

rapid tödtlichem Verlauf und solchen, bei denen der tödtliche Ausgang erst nach mehreren Stunden oder Tagen eintritt.

In den erstgenannten Fällen von Apoplexie foudroyante tritt unter plötzlichem Zusammenbrechen sofort oder nach wenigen Stunden der Tod ein, jedenfalls in Folge von Zerstörung der Centren für die Respiration und Circulation. In der Mehrzahl der Fälle erstreckt sich der Blutherd bis in die Brücke hinein: der tödtliche Ausgang ist aber sicher auf den Bluterguss in das verlängerte Mark (Vagus kern) zurückzuführen.

Ein wirkliches Stadium des Symptomenbildes gestattet nur die zweite Reihe von Fällen durch den längern Verlauf. Hier sehen wir neben Lähmung der Extremitäten die bei der progressiven Bulbärparalyse allmählich auftretenden bulbären Lähmungen im Gebiet des 12., 11. und 7. Hirnnerven mit einem Schlage eintreten oder wenigstens in wenigen Stunden sich ausbilden — also Lähmung der Zunge und der unteren Partie des Gesichts, des Kehlkopfs, seltener der Augenmuskeln — Erscheinungen, welche wir in dieser Vereinigung bei den das Grosshirn treffenden Hämorrhagien vermissen.

Diese Lähmungen können doppelseitig oder einseitig auftreten. Ausgesprochene Erscheinungen von Vaguslähmung müssen fehlen, weil jede erhebliche Läsion des Kerns dieses Nerven schnell eintretenden Tod zur Folge hat. Indessen bestätigt das Auftreten von Störungen der Respiration und Circulation, wie Cheyne-Stokes, Asphyxie, frequenter, unregelmässiger, aussetzender Puls, die Localdiagnose. Auch der Nachweis von Polyurie oder Albuminurie ist von Belang.

Ueber das Verhalten der Sensibilität lässt sich etwas Bestimmtes nicht aussagen, weil die dieselbe betreffenden Störungen in den bis jetzt vorliegenden Beobachtungen variirten. Der von Cou ty aufgestellten Behauptung, dass es überhaupt keine bulbäre Hemi-anästhesie gebe, sondern dass diese, wenn sie scheinbar vorhanden sei, immer auf eine gleichzeitige Läsion der Brücke oder des einen Grosshirnschenkels zurückzuführen sei, steht die oben citirte Beobachtung von Senator entgegen.

Neben jenen Lähmungen einzelner Nervenkerne finden sich, wie gesagt, fast constant solche der Extremitäten, aller vier, oder in verschiedener Anordnung; Paraplegie ist nur selten beobachtet. Besonders bezeichnend für die Localisation des Blutherdes in der Brücke und dem verlängerten Marke ist die Hemiplegia alternans: Lähmung des Facialis und der übrigen bulbären Nerven auf der einen, der Extremitäten auf der entgegengesetzten Seite. Seltener ist die Hemiplegia cruciata, welche auf den Sitz des Herdes im Bereich der Pyramidenkreuzung

hinweist. Die von den Bulbärkernen ausgehenden gelähmten Nerven und deren Muskeln zeigen gewöhnlich Herabsetzung der electricischen Erregbarkeit oder Entartungsreaction. Inwieweit einfache Hyperämie der Medulla oblongata ähnliche Erscheinungen hervorbringen kann, müssen wir dahin gestellt sein lassen.

Den Verlauf anlangend, leiten sich die Lähmungserscheinungen nicht selten mit einem Anfall von epileptiformen Convulsionen ein: im weiteren Verlaufe werden Erbrechen und Singultus und schliesslich prämortale Temperatursteigerung beobachtet. Im Gegensatz dazu sah Lemcke sehr tiefe Erniedrigung auf 28° C. bei einem Puls von 32, später 40 in der Minute.

## 2. Thrombose und Embolie. Erweichung.

Die Folgen der Verstopfung eines Gefässes der Medulla oblongata sind dieselben, wie wir sie bei den gleichen Affectionen im Grosshirn (s. diese) ausführlich besprechen werden: in dem befallenen Gefässbezirk tritt nacheinander Ischämie, rothe, gelbe und weisse Erweichung und schliesslich Narben- oder Cystenbildung ein.

### Symptome.

Ehe wir an die Besprechung der Symptome gehen, müssen wir uns über die Verhältnisse der Gefässvertheilung in der Medulla oblongata orientiren. In ihrem hinteren Theil wird diese ausschliesslich von den Artt. vertebrales, in ihrem vorderen (Brücken-) Theil von der Art. basilaris mit Blut versorgt. Die linke Arteria vertebralis bildet ohne merklichen Winkel die Fortsetzung der Art. subclavia sinistra, aus welcher sie entspringt: eine Anordnung, welche das Eindringen von Emboli in jene Arterie erleichtert.

Beide Artt. vertebrales fliessen bekanntlich zur Art. basilaris zusammen, nachdem sie zuvor die meist unpaarige und dann nur linksseitig vorhandene Art. spinalis anterior und die Artt. cerebelli inferiores abgegeben haben.

Die kleinen Zweige, welche direct von jeder Arteria vertebralis zu den Nervenwurzeln abgehen (Arteriae radicales), kommen weniger in Betracht. Viel wichtiger sind die von der Arteria spinalis anterior und der Art. basilaris rechtwinklig abgehenden Aeste (Arteriae medianae s. nucleares). Diese dringen in die Mittelfurche der Basis ein und gelangen durch die Substanz des Marks hindurch bis zu den Nerven- kernen am Boden des vierten Ventrikels, von welchen sie jeden einzelnen mit einem besonderen engmaschigen Capillarnetz umgeben. Während

die aus den Art. spinales entspringenden Stämmchen die Kerne des Accessorius, Hypoglossus und den unteren Facialiskern vorwiegend versorgen, ziehen die von der Basilararterie stammenden suprapontinen Zweige zu den weiter nach vorn gelegenen übrigen Kernen: Facialis (oberer Kern), Abducens, Oculomotorius und Trochlearis. Die zwischen beiden Arteriengruppen abgehenden infra- und mediopontinen Zweige versorgen die Kerne des Vagus, Glossopharyngeus u. s. w. Der andere Ast der Art. vertebralis, die Art. cerebelli inferior, versorgt die Pyramide und Olive, sowie die Plexus chorioidei des 4. Ventrikels selbst oder durch ihren Zweig, die Art. spinalis posterior.

Aus dieser Vertheilung erhellt, dass Obliteration der Art. spinalis anterior ausschliesslich Bulbärkernlähmung (Hypoglossus, Accessorius, Facialis), Obliteration der Art. cerebelli inf. aber ausschliesslich motorische Störungen in den Extremitäten, Obliteration des Vertebralis aber beide Symptomengruppen zur Folge haben kann. Solche hat Duret für jeden einzelnen des von ihm genauer abgegrenzten Gefässbezirks theoretisch construirt. Leider ist aber das wirkliche Verhalten der Gefässvertheilung kein durchaus stereotypes, so dass jene Bestimmungen von Duret immerhin nur den Werth von Schemata haben, welche im geeigneten Falle uns zur Localdiagnose verhelfen können. Am ehesten dürfte eine genaue Localisation noch möglich sein bei Verstopfung einzelner kleiner Gefässe, welche partielle Lähmungen, wie der Zunge oder des Facialis und des Abducens auf einer Seite zur Folge haben, wie in einem Falle von Hallopeau, wo ein kleiner Erweichungsherd den Facialis- und Abducenskern zerstört hatte. Die kleinen Herde haben alsdann die Form eines Keils, dessen Basis am Boden des 4. Ventrikels liegt. Die dadurch gesetzten Störungen können, wenn sie auf ein Nervengebiet beschränkt bleiben, wie z. B. auf das des Hypoglossus, in einiger Zeit völlig zurückgehen, wie ich bei alten Leuten beobachtet habe.

Bei Verstopfung der grossen Gefässstämme — einer oder beider Artt. vertebrales oder der Art. basilaris — haben wir wiederum das Symptomenbild einer plötzlich, manchmal apoplectiform eintretenden Bulbärparalyse mit gleichzeitiger Extremitätenlähmung (gewöhnlich Hemiplegie, zuweilen Parese aller vier Extremitäten) ohne Störung des Bewusstseins. Sensibilitätsstörungen sind objectiv meist nicht zu constatiren. Als Ausnahme hiervon s. die S. 280 citirte Beobachtung von Senator. Die Erscheinungen, welche eine (oft syphilitische) Thrombose der Arteria basilaris macht, sind theils locale, theils allgemeine.

Sitzt der Erweichungsherd an der Vereinigungsstelle von Brücke und Oblongata, so haben wir oft die gewöhnliche Hemiplegia alternans. Sitzt der Herd höher, nämlich am oberen Rande der Brücke, so sind die Extremitäten ebenfalls auf der einen und gewisse Hirnnerven, namentlich auch der Oculomotorius auf der anderen Seite gelähmt (Hemiplegia alternans superior). Dazu können sich Störungen des Gehörs, der Sprache und des Schluckens gesellen (Leyden), die Temperatur kann bis auf  $42^{\circ}$  C. steigen (Eichhorst). Die Allgemeinerscheinungen bestehen in Stupor, Somnolenz, Coma, Delirien, epileptiformen Krämpfen und Stauungspapille und sind auf die Störung der gesammten Circulation im Gehirn zurückzuführen.

#### Verlauf.

Nachdem sich der Zustand in den ersten Tagen eher etwas verschlimmert, tritt Besserung ein und wenn nicht etwa in Folge von Respirationslähmung der tödtliche Ausgang erfolgt, Heilung mit Defect. In einem Falle von Verstopfung der Basilararterie verschwanden alle Symptome sechs Wochen nach ihrem Eintritt und zwei Tage vor dem durch Meningealblutung erfolgten Tode (Charcot).

Während die Verstopfung der Art. basilaris oder beider Art. vertebrales doppelseitige Erscheinungen macht, können diese bei ausschliesslicher Obliteration einer Vertebralis der Hauptsache nach einseitig auftreten: Hemiplegie und Ueberwiegen der Bulbärkernlähmung auf der einen Seite, meist auf der linken.

### 3. Acute Entzündung. Myelitis bulbi acuta.

Unsere Kenntniss dieser Affection basirt zum grossen Theile auf drei von Leyden untersuchten Fällen, denen Paul E t t e r neuerdings einen vierten hinzugesellt hat. Unter allgemeinen Gehirnerscheinungen, aber ohne erhebliches Fieber (T. bis  $38,8^{\circ}$  C.), traten Lähmungserscheinungen im Gebiete der Bulbärkerne und, was hervorzuheben ist, sehr bald Störungen der Respiration und Circulation neben Parese der Extremitäten ein, und unter schneller Verschlimmerung erfolgte binnen 4 bis 6 bis 10 Tagen der Tod durch Respirationslähmung. Bei der Autopsie fanden sich frische kleine entzündliche Herde in der Substanz des verlängerten Marks.

Die Therapie der sub 1 bis 3 beschriebenen acuten Bulbär-lähmungen ist eine symptomatische.



## Traumen des verlängerten Marks.

### Acute und langsame Compression.

Von den acuten Läsionen wirkt die Quetschung des verlängerten Markes durch den luxirten Zahnfortsatz des 2. Halswirbels, wie sie z. B. bei Gehängten durch Herabdrücken des Kopfes nach vorn hervorgebracht wird, sofort tödtlich. Von gleicher Gefahr für das Leben sind Fracturen und Luxationen der beiden ersten Halswirbel. Aber selbst Schläge in das Genick können, namentlich bei jugendlichen Individuen, schwere Störungen von Seiten der Medulla oblongata zur Folge haben. So in folgendem von Richard Schulz mitgetheilten Fall: Ein 12jähriger Knabe erhielt von seinem Lehrer Schläge an den Hinterkopf und die Nackengegend. Zunächst stellten sich Sprachlähmung, Kopfschmerzen und Uebelkeit, bald auch Parese der unteren Facialiszweige ein. Nach 14 Tagen trat Parese der rechten Extremitäten ein, welche bald in vollständige Lähmung und Streckcontractur überging. Nach weiteren 10 Wochen gesellten sich lähmungsartige Schwäche auch der linken Extremitäten und von Zeit zu Zeit auftretende tonische Krämpfe hinzu. Sehnenreflexe hochgradig gesteigert. Starke Muskelspannungen. Sensibilität intact, Muskelgefühl normal, Blasenschwäche. Grosse Empfindlichkeit der Nackenwirbelsäule. Leichte Parese der rechten Gaumenmuskulatur. Nach abermals 4 bis 8 Wochen traten Schlingstörungen, vermehrte Speichelsecretion auf. Vorübergehend zeigte sich nach wiederum 3 Wochen Lähmung der Kaumuskulatur. Nach Verlauf eines weiteren Monats wurde Ptosis des rechten oberen Augenlides und zugleich Besserung der Hemiparese links constatirt, während der übrige Zustand im Gleichen blieb. Schulz nimmt eine Blutung in die Rautengrube und die Meningen an und befürchtet ein dauerndes Siechthum des Knaben. Ganz ähnlich, aber weniger schwer waren die Erscheinungen in folgendem von mir beobachteten Falle: Ein 11½jähriger bisher gesunder Knabe Georg K. aus W. hatte am 10. Januar 1884 von seinem Lehrer Schläge mit der flachen Hand in das Genick erhalten; unmittelbar danach Brechreiz, Pulsverlangsamung, allgemeine Schläftheit; am dritten Tage Articulationsparese, die acht Tage lang anhielt. 14 Tage nach dem Insult trat Parese der rechtsseitigen Extremitäten ein. Im Februar bekommt er nach jeder Aufregung einen krampfartigen Anfall, in welchem bei offenstehendem Munde Kopf und Gesicht hochroth werden und die Venen an der Stirn und unter dem rechten Auge dick anschwellen, während die Extremitäten kalt werden.

Danach fühlt er sich jedesmal abgespannt und kraftlos; auch sonst zeigte er ausgesprochene cerebro-spinale Neurasthenie. Im Mai klagte er über heftige Schmerzen im Kopf und der ganzen rechten Körperhälfte. Die Pulsfrequenz war 66. Grosse Druckempfindlichkeit an allen cerebralen und spinalen Nerven, mit Ausnahme des Ischiadicusgebiets. Während einer mehrwöchentlichen Behandlung mit dem Batteriestrom (Anode) vom 10. Mai bis Ende Juni besserte sich die Hyperästhesie und die Neurasthenie. Anfang October fühlte sich Patient vollständig wohl und konnte wenigstens theilweise wieder am Unterricht theilnehmen. Der Puls war noch 64.

Langsame Compression des verlängerten Marks kann durch die verschiedensten Neubildungen und Wucherungen in den dem verlängerten Mark benachbarten Knochen und Gefässen, ferner auch durch Tumoren des Kleinhirns hervorgebracht werden. Alsdann fällt post mortem die Blutleere des comprimierten Marks auf; im Rückenmark findet man absteigende secundäre Degeneration. Die Erscheinungen entwickeln sich anfangs gewöhnlich sehr schleichend; zuerst Reizungserscheinungen im Bereich der von der Oblongata und dem Pons abgehenden Nervenwurzeln: Zuckungen oder leichte Krämpfe in der Umgebung des Mundes und der Zunge, sowie in den Extremitäten; später Lähmung in denselben Theilen. Auch epileptiforme Convulsionen, Erbrechen, Schwindel werden als initiale Symptome beobachtet.

Das ausgebildete Krankheitsbild setzt sich schliesslich zusammen aus Lähmungserscheinungen von Seiten des Bulbus und solchen an den Extremitäten, bei völlig freiem Sensorium und Fehlen sonstiger cerebraler Symptome. Dieses fertige Bild kann, wenn die Compression in mehr acuter Weise vor sich geht, in schnellerem Tempo zu Stande kommen. Die dabei beobachtete Bulbärparalyse entspricht aber niemals in Bezug auf Vollständigkeit den Erscheinungen der primären progressiven Bulbärparalyse, sondern zeigt nur einzelne Symptome derselben in mannigfacher Combination. In einem Falle, wo die vordere Hälfte des verlängerten Marks, also die motorischen Pyramiden, der langsamen Compression besonders ausgesetzt waren, sah Hallopeau das Bild der spastischen Spinalparalyse.

Die Prognose ist bei langsamer Compression nicht absolut letal; das Leben kann noch längere Zeit erhalten bleiben.

Die Therapie der beschriebenen Affectionen ist wesentlich symptomatisch. Nach Traumen empfiehlt sich, wenn die Reizungen im Wesentlichen verschwunden sind, neben vollständiger körperlicher und geistiger Ruhe die Anwendung des Batteriestroms, namentlich die stabile

Application der Anode im Nacken. Bei dieser Behandlung besserten sich die Symptome in dem oben erwähnten Falle von mir sehr schnell.

Ueber die Tumoren des verlängerten Marks s. Hirntumoren.

### Differentialdiagnose der verschiedenen Affectionen des verlängerten Marks.

Sämmtliche Oblongatenerkrankungen erhalten ihr charakteristisches Gepräge durch die Bulbärkernlähmungen, wozu sich Lähmungen an den Extremitäten gesellen können. Diese Symptome können allmählich zur Entwicklung kommen wie bei der progressiven Bulbärparalyse und bei der langsamen Compression oder plötzlich wie bei acutem Trauma, Hämorrhagie, Embolie, Thrombose und acuter Entzündung des verlängerten Marks.

Bei der langsamen Compression gehen Reizungsercheinungen den Lähmungsercheinungen voraus; bei der progressiven Bulbärparalyse fehlen die ersteren und die letzteren treten viel systematischer auf als bei der langsamen Compression.

Die Unterscheidung von Hämorrhagie, Embolie und Thrombose ist oft sehr schwierig. Epileptiforme Anfälle und apoplectischer Insult sprechen für Blutung, langsamer Eintritt und Wechsel der Erscheinungen für Embolie (s. auch die bei den gleichen Affectionen des Grosshirns angegebenen Unterscheidungsmerkmale). Sehr vorsichtig ist die von Griesinger angegebene Compression der Carotiden am Halse als diagnostisches Mittel bei Obliteration beider Vertebrales oder der Basilaris zu verwerthen. Auch ohne dass eine solche besteht, können namentlich bei vorhandenem Atherom, Krämpfe und andere lebensgefährliche Erscheinungen in Folge der durch diesen Handgriff gesetzten Hirnanämie auftreten. Der Embolie gegenüber spricht für acute Myelitis das Auftreten von mässigem Fieber und rasch tödtlicher Ausgang.

Besonderer Erwähnung bedarf noch die Differentialdiagnose der Bulbärparalyse von der Paralysis glosso-labio-pharyngea cerebialis oder Pseudobulbärparalyse.

Schon 1877 hat Lépine darauf aufmerksam gemacht, dass der bulbäre Symptomencomplex auch bei Läsionen des Grosshirns beobachtet wird. Charcot fand in einem solchen Falle in jeder Grosshirnhemisphäre einen Herd, welcher die äussere Kapsel und den Linsenkern, rechts ausserdem noch die Insel und den Fuss der 3. Hirnwindung zerstört hatte. In einem andern Falle von Barlow mit denselben Symptomen wurde eine Hirnrindenzion, nämlich embolische Erweichung im unteren

Abschnitt der Centralwindungen und den benachbarten Hirnwindungen nachgewiesen. Denselben Symptomencomplex könnte auch eine Verletzung des unteren Hirnbündels (*faisceau frontal inférieur — Pitres —*) zur Folge haben, insofern dieses Bündel die von der Hirnrinde nach den Bulbärkernen strebenden Fasern des Hypoglossus, unteren Facialis und motorischen Quintus in sich schliesst und zunächst nach dem lateralen Abschnitt des Linsenkerns und der äusseren Kapsel führt.

Für die Annahme der Pseudobulbärparalyse spricht plötzlicher, apoplectiformer Eintritt der charakteristischen Symptome, mehrweniger scharf ausgeprägte Hemiplegie neben anderweitigen cerebralen Störungen, Fehlen der Atrophie sowie der Entartungsreaction, Erhaltensein der Reflexerregbarkeit (O. Berger), während die Combination mit progressiver Muskelatrophie oder amyotrophischer Lateralsclerose nur bei der wahren Bulbärparalyse beobachtet wird. Ob gewisse Formen von Pseudobulbärparalyse etwa mit der Bulbärkernparalyse und der amyotrophischen Lateralsclerose zusammen eine nosologische Gruppe bilden, in der Weise, dass die erstgenannte auf eine Läsion des obersten Gliedes des corticomusculären Systems, die anderen beiden auf solche der weiter unten gelegenen Abschnitte desselben zurückzuführen wären, müssen wir vorläufig dahingestellt sein lassen.

Zum Schluss will ich noch auf einen Symptomencomplex aufmerksam machen, welchen ich bei neurasthenischen Männern sich öfter wiederholen sah, zur Zeit hochgradiger geistiger Ueberanstrengung meist verbunden mit unangenehmen Gemüthsaufregungen, und schnell wieder schwinden mit Abnahme der Arbeitslast und Aufhören der Aufregungen. Während des unruhigen Schlafes läuft solchen Kranken der Speichel aus dem Munde auf das Kopfkissen, sie schrecken wiederholt auf, weil sie sich in Folge von plötzlicher unwillkürlicher Contraction der Kaumuskeln in die Zunge gebissen haben; am Tage dagegen klagen sie über gesteigerte nervöse Erregbarkeit, Unruhe, Unvermögen sich zu concentriren, häufiges Versprechen (Paraphasie) und gelinde Anarthrie, was gelegentlich auch der Umgebung auffällt, und ein Gefühl von leichter Vertaubung im Gesicht, besonders in der Umgebung des Mundes. Hier dürfte es sich wohl mehr um eine Ueberreizung von corticalen, als um eine solche von bulbären Centren handeln.

# Die Krankheiten des Gehirns.

## Physiopathologische Einleitung.

### Allgemeine Symptomatologie der Gehirnkrankheiten.

Das Gehirn zeichnet sich vor den meisten Organen des Körpers dadurch aus, dass es in seinen verschiedenen Theilen verschiedenen Functionen vorsteht. Eine auf einen bestimmten Theil sich beschränkende Erkrankung wird daher ganz bestimmte besondere Erscheinungen hervorbringen, die wir (s. unten) als Herdsymptome bezeichnen. Immerhin wird, bei der leichten Erregbarkeit der in die unnachgiebige Schädelkapsel eingeschlossenen nervösen Elemente, auch eine local beschränkte Läsion in den meisten Fällen nebenher Allgemeinerscheinungen zur Folge haben müssen. (Ausführlicheres darüber s. unten bei Localdiagnose.)

### Allgemeinerscheinungen.

Als solche nennen wir Kopfschmerz, Schwindel und Erbrechen, Veränderungen am Sehnerven (*Neuritis optica*), Convulsionen und Störungen der vegetativen und psychischen Functionen.

Kopfschmerz, Schwindel und Erbrechen bilden bei vielen Gehirnkranken die wesentlichen subjectiven Beschwerden und weisen in ihrer Construction als ominöse Symptomtrias auf den cerebralen Ursprung des ihnen zu Grunde liegenden anatomischen Processes hin.

Gegenüber den übrigen Formen von Cephalalgie (s. I S. 341) hat der cerebrale Kopfschmerz wenig Characteristisches. Namentlich soll man nicht wännen, dass ein auf eine umschriebene Stelle des Schädels

beschränkter Schmerz darum schon als ein cerebral bedingter angesehen werden müsse. Wissen wir doch, dass die Stelle, welche der Clavus hystericus im Schädel einnimmt, meist mit der Kleinfingerspitze bedeckt werden kann. Immerhin können Oberflächenaffectionen des Gehirns, namentlich wenn die Dura mater mit afficirt ist, lokalen Kopfschmerz mit Empfindlichkeit bei Percussion des Schädels hervorrufen, wenigstens beschränkt sich der Schmerz alsdann gewöhnlich auf die betreffende Kopfhälfte. Auch bringen krankhafte Processe unterhalb des Tentorium meist Hinterhaupt- bzw. Nackenschmerzen hervor.

Für einen intracraniellen Ursprung spricht Heftigkeit und namentlich Hartnäckigkeit des Kopfschmerzes im weiteren Verlaufe. Es kommt wohl zu Remissionen, aber selten zu eigentlichen Intermissionen, so dass auch die Nachtruhe gewöhnlich gestört ist. Aber auch diese Eigenthümlichkeiten genügen keineswegs, um eine Cephalalgie als eine intracranielle auszuweisen. Dazu bedarf es noch anderer diffuser oder localer Hirnsymptome; von den ersteren sind die beweisendsten Schwindel und Erbrechen, sowie die später (s. unten: „Beziehungen des Gehirns zu dem Sehorgan“) ausführlich zu besprechende Neuritis optica.

Sind diese Erscheinungen gleichzeitig vorhanden und sind Anämie, Nierenaffection und chronische Bleivergiftung auszuschliessen, so ist der Kopfschmerz auf eine intracranielle organische Ursache zurückzuführen. Umgekehrt darf man aber aus dem Fehlen von Kopfschmerz, Schwindel und Erbrechen nicht auf die Abwesenheit einer Gehirnaffection schliessen wollen. Denn bei manchen Gehirnkrankheiten, namentlich bei Tumoren, welche die Dura nicht direct afficiren, muss bereits ein gewisser Grad von Steigerung des intracraniellen Druckes eingetreten sein, wenn es zu Kopfschmerz in erheblichem Maasse kommen soll. Diese Drucksteigerung findet dann meist in dem gleichzeitigen Vorhandensein der Stauungspapille weiter ihren Ausdruck.

Die hemieranische Form des Kopfschmerzes verdient, wenn sie zum ersten Male im erwachsenen Alter auftritt, alle Beachtung, insofern sie nicht selten ein Vorläufer der allgemeinen Paralyse ist; aber auch bei Herderkrankungen des Gehirns und bei Tabes (s. S. 191) ist sie als eines der ersten Symptome gesehen worden.

Unter Schwindel verstehen wir bald eine ohnmachtähnliche kurz andauernde Betäubung, bald den eigentlichen Drehschwindel. Bei der erstgenannten Form wird es dem Kranken plötzlich „schwarz vor den Augen“, das Bewusstsein schwindet unvollständig und meist nur für kurze Zeit. Solche Schwindelanfälle stellen

die leichteste Form des apoplectischen Insults dar und kommen sonst vor bei den verschiedensten Gehirnkrankheiten: progressiver Paralyse, multipler Sclerose, Hydrocephalus, Tumoren u. s. w.

Der Drehschwindel dagegen besteht in einer ohne Bewusstseinspause eintretenden Empfindung, als ob sich der eigene Körper oder häufiger noch, als ob die denselben umgebenden Gegenstände sich drehten. Diese Form beobachtet man am häufigsten bei Herderkrankungen des kleinen Gehirns und seiner Umgebung, der Brücke und des verlängerten Marks. Auf das letztere ist wohl der Schwindel zu beziehen, welcher manche gesunde Personen befällt, so oft sie in liegender Stellung den Nacken zu weit nach hinten ausbiegen. Wahrscheinlich kommt es durch die starke Ausbiegung der Halswirbelsäule zu einer leichten Compression der Wirbelarterien und in Folge hiervon zur vorübergehenden Ischämie in der Oblongata und deren Umgebung. Bei dem Ménière'schen Symptomencomplex (s. unten) fällt der Kranke unter lebhaftem Schwindelgefühl zu Boden und kann gewöhnlich längere Zeit vor Schwindel nicht gehen.

Wohl zu unterscheiden von dem cerebralen ist der durch Doppelsehen bei Augenmuskellähmung hervorgerufene Schwindel (Augenschwindel). Dieser wird meist instinctiv von den Kranken dadurch vermieden, dass sie das Auge, an welchem die Muskellähmung besteht, zuhalten oder dadurch, dass sie den Kopf in eine Stellung bringen, welche den Mitgebrauch des gelähmten Muskels beim Sehen ausschliesst. An Magen- oder Darmschwindel hat man nach Ausschliessung anderer Möglichkeiten bei nervösen Personen zu denken. Nicht zu vergessen ist schliesslich, dass das epileptische petit mal von den Laien gewöhnlich als Ohnmacht oder Schwindel bezeichnet wird.

Heftiger Schwindel ist fast immer von Erbrechen begleitet.

Das cerebrale Erbrechen zeichnet sich dadurch aus, dass häufig ohne vorangegangene Uebelkeit, jedenfalls ohne gastrische Begleiterscheinungen, wie Appetitlosigkeit oder belegte Zunge, plötzlich ein Schwapp Mageninhalt herausgeworfen wird. Seltener erfolgt es während andauernder Uebelkeit als endloses Würgen. Während das gastrische Erbrechen in Folge von Reizung der Endzweige des Vagus im Magen hervorgebracht wird, entsteht das cerebrale Erbrechen durch Reizung von Vaguscentren, wie sie wahrscheinlich an der Hirnoberfläche (Erbrechen bei Meningitis), jedenfalls aber in der Oblongata sich finden. Daher erfolgt das cerebrale Erbrechen nicht selten unabhängig von allen Ingestis, ja bei nüchternem Magen. Es wird besonders beobachtet bei Erkrankungen des verlängerten Marks, der Brücke und namentlich des

Kleinhirns. Ausserdem zeigt es bei Hirntumoren und Meningitis die zunehmende Steigerung des intracraniellen Druckes an.

Ueber die Veränderungen am Sehnerven (*Neuritis optica*) werden wir unten (s. „Beziehungen des Sehorgans zum Gehirn“) im Zusammenhange sprechen.

*Convulsionen* stellen ein häufiges Symptom bei Gehirnerkrankungen der verschiedensten Art dar. Sie können die gesammte Muskulatur des Körpers befallen oder nur die der einen Körperhälfte oder die einzelnen Glieder oder Gliedabschnitte. Beginnen die Krämpfe an einer bestimmten Muskelgruppe, so weist dies mit einiger Wahrscheinlichkeit auf einen cerebralen, speciell einen corticalen Ursprung hin. Dabei ist zu beachten, dass eine localisirte nichtmotorische Aura dieselbe Bedeutung haben kann, wie ein localisirter Krampf. Aber auch von vornherein generalisirt auftretende Krämpfe können von einer organischen Hirnläsion herrühren, während localer Beginn des Krampfes bei idiopathischer Epilepsie sicherlich nur äusserst selten vorkommen möchte.

In Bezug auf die Aetiologie kann es oft den Anschein haben, als ob eine periphere Läsion Ursache der Krämpfe sei, insofern eine solche dem allerersten Auftreten derselben unmittelbar vorausging. Indessen müssen wir auch in solchen Fällen das Vorhandensein einer centralen Prädisposition annehmen: es fehlte eben nur der Funke, um das Pulver zur Explosion zu bringen. Allgemeine epileptiforme *Convulsionen* sehen wir nicht selten mit dem Einsetzen einer Blutung oder Embolie zusammenfallen. Am häufigsten beobachtet man dieselben bei Ponsblutung (Nothnagel's Krampfcentren) und bei Grosshirnrindenaffectionen (Rindenepilepsie). Indirect können allgemeine *Convulsionen* hervorgerufen werden durch schnelles Steigen des intracraniellen Druckes, wie bei schnell wachsenden Tumoren, Hydrocephalus, Hirnabscess.

Die Störungen der vegetativen Functionen umfassen die der Körpertemperatur, der Circulation, der Respiration, der Verdauung sowie der Nieren- und Blasenthätigkeit.

Eine Steigerung der Körpertemperatur beobachten wir bei vielen Gehirnkrankheiten. Eine solche kann zunächst durch einen im Gehirn selbst localisirten entzündlichen Process hervorgerufen sein, so bei eitriger Entzündung der Hirnhäute (*Meningitis*) oder der Gehirnschubstanz (*Encephalitis*, *Hirnabscess*). Hervorzuheben ist, dass bei beiden eine Temperatursteigerung keineswegs immer vorhanden ist und dass dieselbe, wenn sie da ist, einen bestimmten Typus durchaus nicht erkennen lässt. Besonders wichtig ist ausserdem das gleichzeitige Ver-



halten des Pulses. Dieser zeigt nicht selten im Gegensatz zur Temperaturerhöhung eine verminderte Frequenz.

Weiter kann die Temperatursteigerung durch die Oertlichkeit der Hirnerkrankung bedingt sein und alsdann geradezu die Bedeutung eines Herdsymptoms erlangen: so vor allem bei acuten Herd-erkrankungen in der Brücke und im verlängerten Mark, wo die Temperatur in kurzer Zeit bis auf 40 oder 41° C. ansteigen kann, verbunden mit copiöser Schweissbildung. Diese rapide Steigerung ist offenbar die Folge vom Ausfallen eines Hemmungsvorgangs, welchen jene Gehirntheile im normalen Zustand auf die Wärme producirenden Organe ausüben. Verletzung derselben Theile bei Thieren haben bekanntlich dieselbe Wirkung.

Ferner beobachtet man Temperatursteigerung im Status epilepticus in Folge gehäufter Convulsionen bis zu 40, ja 41° C., bei den congestiven Anfällen der allgemeinen Paralyse, wo sie oft nur einige Stunden anhält, und bei Hirnhämorrhagie von ihrem Einsetzen an bis zu dem in wenigen Stunden oder Tagen erfolgenden tödtlichen Ausgang. Bei ganz rapid letal ausgehenden massigen Hirnblutungen kann dagegen die Temperatur von vornherein unter 36° C. sinken und bis zum Tode so bleiben (s. das Weitere unter „Hirnhämorrhagie“). Schliesslich dürfen wir nicht vergessen, dass die Krankheit, welche die Hirnerkrankung secundär herbeiführt, Ursache der Temperatursteigerung sein kann, so bei Embolie die ulceröse Endocarditis.

Einen directen Einfluss auf die Herzthätigkeit haben die Erkrankungen des verlängerten Marks und seiner Umgebung, insofern jede directe Reizung des Vaguscentrums eine Verlangsamung des Pulses zur Folge haben muss. Eine solche kommt auch indirect zu Stande bei jeder erheblichen Steigerung des Hirndrucks. Stellt sich im weiteren Verlaufe statt der herabgesetzten eine gesteigerte Frequenz mit Weichheit des Pulses und geringer Füllung der Arterien ein, so deutet dies auf Lähmung des Vaguscentrums und ist als ein übles Zeichen anzusehen. Unregelmässiger und aussetzender Puls wird bei der tuberculösen Meningitis der Kinder schon in einem früheren Stadium der Krankheit beobachtet (Henoeh).

Von vasomotorischen Störungen galten eine Zeit lang die „rayes oder taches cérébrales“, das sind rothe Linien oder Flecke auf der Haut, welche ein leises Darüberstreichen mit dem Fingernagel zurücklässt, als diagnostisches Kennzeichen von acuter Gehirnerkrankung. Dieses angebliche Zeichen ist aber völlig werthlos, da man dieselbe Er-

scheinung bei den verschiedensten anderweitigen Erkrankungen hervorrufen kann.

Auch die *Respiration* wird direct beeinflusst durch Erkrankungen des verlängerten Marks und der Brücke und es kommt dabei zu verschiedenen Formen von Athmungsstörung, nämlich entweder grosser Unregelmässigkeit der Respiration oder Erscheinungen von mehr convulsivem Charakter, krampf- oder keuchhustenähnlichen Anfällen. Besonders charakteristisch ist eine in seltenen Fällen beobachtete heftige subjective Dyspnoe (Lufthunger) bei völlig erhaltenem Bewusstsein.

Die Athembeschleunigung bei comatösen Zuständen beruht gewiss zum grossen Theil auf Anhäufung von Schleim in den Luftwegen. Letztere ist aber wahrscheinlich auf eine vermehrte Absonderung von Schleim zurückzuführen, welche durch die Gehirnerkrankung selbst bewirkt wird.

Der als *Cheyne-Stokes* bekannte Respirationsrhythmus — oberflächliche Respirationen gehen allmählich in tiefe über, diese wieder in oberflächliche und dann folgt eine Athmungspause, worauf derselbe Turnus sich wiederholt — wird gegen das letzte Ende hin bei den verschiedensten Hirnkrankheiten beobachtet. In manchen Fällen aber hört diese unregelmässige Respiration kurze Zeit vor Eintritt des Todes auf; man muss sich daher hüten, das Wiederkehren einer weniger unregelmässigen Athmung als ein prognostisch günstiges Zeichen anzusehen.

Die wichtigste Verdauungsstörung cerebralen Ursprungs, das Erbrechen, ist schon besprochen. Abnormer Speichelfluss wird bei Idioten und Schwachsinnigen, Heisshunger mit oder ohne Diabetes bei Erkrankungen der Oblongata beobachtet. Stuhlverstopfung begleitet ziemlich constant die verschiedensten Gehirnkrankheiten.

Störungen der Blasenfunction finden sich bei Erkrankungen des Gehirns ungleich seltener als bei solchen des Rückenmarks. Die scheinbare Incontinenz in Gestalt von Harnträufeln weist sich fast immer — was wohl zu beachten — als Folge von Blasenüberfüllung bei Benommensein des Sensoriums aus. Unfreiwilliger Urinabgang hat nicht selten bei apoplectischen, epileptischen und paralytischen Anfällen statt.

Vermehrung der Urinmenge (*Diabetes insipidus*) ist für Herderkrankungen der Oblongata charakteristisch; eine Verminderung ist nach unserem jetzigen Wissen niemals auf eine Gehirnerkrankung zurückzuführen. Dagegen ist die Qualität am häufigsten durch Zucker-, seltener durch Eiweissgehalt verändert. Zucker findet sich namentlich bei Herderkrankungen des verlängerten Marks, Eiweiss seltener bei diesen, häufiger bei Meningitis.

Zum Schluss wollen wir ein für alle Mal darauf hinweisen, dass die Urämie verschiedene Formen von organischer Gehirnerkrankung vortäuschen kann.

Die Störungen der psychischen Functionen sind auf Veränderungen in dem Centralorgan des Bewusstseins, in der Hirnrinde zu beziehen und stellen sich bald als Lähmung der Rinde, Abschwächung oder Verlust des Bewusstseins, bald als Reizung, psychische Erregung, bez. Delirium dar.

Eine Lähmung der Hirnrinde kann plötzlich oder allmählich, in grossem oder in kleinem Umfange eintreten und dementsprechend acute oder subacute, totale oder partielle Aufhebung des Bewusstseins zur Folge haben.

Bei der plötzlichen totalen Bewusstlosigkeit, dem Coma\*), sind die Reflexe meist aufgehoben (auch der Conjunctivalreflex), eine völlige Resolution hat die durchaus erschlafften Glieder befallen; die abnorm weiten oder engen Pupillen reagiren nicht auf Lichteinfall; der Schluckact hat aufgehört; das Gaumensegel ist völlig erschlafft und wird durch den Athemluftstrom unter lautem Schnarchen mechanisch hin und her bewegt. Die Respiration ist oberflächlich, verlangsamt, nicht selten aussetzend, meist nach dem Cheyne-Stokes'schen Rhythmus (s. oben). Dieser Zustand von Coma kann in den Tod ausgehen oder aber sich wieder zurückbilden. Im zweiten Falle wird aus dem Coma allmählich Sopor und weiter Somnolenz, schlafähnliche Zustände, aus welchen der Kranke durch starke oder schwächere Reize auf Augenblicke zu erwecken ist. Immerhin bleibt aber das Bewusstsein benommen, von einem geistigen Erfassen oder Verarbeiten äusserer Eindrücke ist nicht die Rede; auf Fragen werden wie von einem Schlaftrunkenen, unter sichtlicher Verstimmung über die Störung, abgebrochene, vielfach unrichtige Antworten gegeben; in den Mund gebrachte Flüssigkeiten werden automatisch heruntergeschluckt; die Reflexe sind jetzt vorhanden, zuweilen sogar erhöht; die Pupillen reagiren gegen Licht. Selbstverständlich beobachtet man Sopor und Somnolenz auch, ohne dass Coma vorausgegangen wäre.

Dieselben Zustände von partieller Bewusstlosigkeit mit Herabsetzung der psychischen Functionen könnten auch primär auftreten bei langsamer Entwicklung der Rindenlähmung, nur dass alsdann gewöhnlich Reizerscheinungen (s. unten), vorauszugehen pflegen. Ueber die bei Hirnsyphilis beobachteten rauschartigen Zustände s. diese.

\*) το ζῶμα der tiefe, feste Schlaf; die Schlafsucht.

Schliesslich giebt es gemischte Zustände, in welchen Lähmungs- und Reizungssymptome neben einander oder miteinander abwechselnd beobachtet werden.

Als Apoplexie (apoplectischer Anfall, Schlaganfall) bezeichnen wir plötzlich eintretende Bewusstlosigkeit verbunden mit Aufhebung sämtlicher Gehirnthätigkeiten, ausgenommen die Circulation und die Respiration. Da dieser acute Symptomencomplex am häufigsten in Folge von Ruptur eines grösseren Gehirngefässes beobachtet wird, so wird das Wort „Apoplexie“ gewöhnlich als synonym mit Hirnhämorrhagie gebraucht; mit Unrecht, denn Apoplexie (von ἀποπλήσσω wegschlagen scil. die Besinnung, d. h. betäuben) bezeichnet nur die Bewusstlosigkeit, also nur ein Symptom der Hirnblutung, welches auf der einen Seite bei Blutungen ganz fehlen kann, auf der andern aber auch bei vielen anderen cerebralen Affectionen, Anämie, Gefässverstopfung, Epilepsie u. s. w. vorkommt.

Dies führt uns auf die Ursachen der Bewusstseinsstörungen. Im Allgemeinen können wir als solche alle diejenigen Momente bezeichnen, welche eine merkliche acute oder chronische Störung der Ernährung des Gehirns, speciell der Hirnrinde, herbeiführen (s. oben S. 52 „Bedingungen für das Functioniren der Ganglienzellen“). Am klarsten liegt die Ursache einer solchen Ernährungsstörung zu Tage, wo sich nachweisen lässt, dass der Zufluss des arteriellen Blutes (Anämie des Gehirns) oder der Abfluss des venösen Blutes (venöse Stase) eine Behinderung erfährt. Experimentell können beide Formen sofort hervorgebracht werden durch Compression beider Carotiden, bezüglich durch Verschliessung der Jugularvenen. Klinisch sehen wir die erste Form ebenso plötzlich eintreten bei Embolie und bei heftigen Emotionen, welche wahrscheinlich einen Krampf der Kopfgefässe zur Folge haben; langsamer bei grossen Blutverlusten und andauernd bei habitueller Herzschwäche; die venöse Stase aber in Folge eigentlicher Herzfehler. Nicht so durchsichtig liegen die Verhältnisse bei einer anderen sehr häufigen Ursache, bei der Steigerung des intracraniellen Druckes, mag dieselbe plötzlich durch Ruptur bez. Verstopfung einer Hirnarterie oder langsamer durch eine intracranielle Geschwulst hervorgebracht sein. In beiden Fällen findet sowohl eine mechanische Einwirkung auf die Nerven-elemente, als auch eine Circulationsstörung statt. Welchem dieser beiden Momente wir die Bewusstseinsstörung zuschreiben sollen, lassen wir dahingestellt. Das aber wissen wir: Erreicht die Steigerung des intracraniellen Druckes rapid einen solchen Grad, dass die compensatorischen

Vorrichtungen (s. oben S. 51) derselben nicht mehr gewachsen sind, so kann es zu Bewusstseinsstörungen kommen.

Auch durch die neuesten Untersuchungen Duret's, welcher dem Liquor cerebro-spinalis bei dem Zustandekommen des apoplectischen Insults eine grosse Rolle spielen lässt, ist die Pathogenese desselben meines Erachtens keineswegs klar gestellt. Eine Apoplexia serosa hat man auf einen rapiden Erguss von seröser Flüssigkeit in die Ventrikel oder die Gehirnsubstanz selbst zurückgeführt. Indessen steht die Annahme dieser Form fast ebenso wenig auf anatomischen Grundlagen, wie die einer Apoplexia nervosa. Beide Namen sind Nothbehelfe für die Verlegenheit der Aerzte in solchen Fällen, wo bei tödtlich verlaufener Apoplexie ein anatomisches Substrat, insonderheit ein Bluterguss, im Gehirn nicht gefunden werden konnte.

Apoplectische Anfälle werden aber nicht nur bei organischen Krankheiten des Gehirns, sondern häufig genug auch bei anderen Krankheiten beobachtet. Zunächst bei Epilepsie und Hysterie, dann aber auch bei Urämie, Alcohol- und Opiumvergiftung.

Für die differentielle Diagnose zwischen diesen und den durch organische Hirnläsionen bedingten Anfällen ist nach O. Rosenbach und Moeli das Verhalten der Reflexe besonders wichtig, namentlich des Bauchreflexes: 1. „Wenn der Bauchreflex einseitig fehlt, so liegt stets eine locale Affection der entgegengesetzten Hirnhälfte vor. (Blutung, Erweichung, beschränktes Hämatom etc.) 2. Wenn bei einem Hirnleiden der Bauchreflex beiderseitig vermisst wird, bei bestehender oder fehlender Störung des Sensoriums, so liegt eine diffuse Erkrankung des Gehirns (Meningitis, Hirndruck etc.) vor. Man kann bei Kindern und Leuten mit straffen Bauchdecken diesen Schluss mit Sicherheit, bei Individuen mit schlaffen Bauchdecken nur mit Reserve machen. Gesichert wird hier die Annahme einer diffusen Hirnaffection erst, wenn die Pupillen eng und die anderen Reflexe beeinträchtigt sind. 3. Wenn, nachdem doppelseitiges Fehlen des Bauchreflexes constatirt war, der Bauchreflex sich ein- oder doppelseitig zu zeigen beginnt, so ist das ein prognostisch günstiges Zeichen, da es eine locale oder allgemeine Abnahme der Intensität der vorliegenden Hirnläsion (Verminderung des Hirndrucks) andeutet. 4. Das Verschwinden des einen noch vorhandenen Bauchreflexes bei comatösen Hemiplegischen ist ein sehr ungünstiges Symptom, da es eine Circulationsstörung auch in der bisher intacten Hirnhälfte anzeigt. 5. Wenn

nach dem Schwinden des Coma eine einseitige Lähmung des Bauchreflexes neben gleichseitiger Körperlähmung zurückbleibt, so ist die letztere ein wirkliches Ausfallssymptom, d. h. durch Zerstörung motorischer Hirnpartien in grösserer oder geringerer Ausdehnung bedingt.

Nach meiner Erfahrung können auch gewisse Symptome von Seiten des Halssympathicus bei der vorliegenden Differentialdiagnose in Betracht kommen. Nach Nothnagel findet man bei cerebralen Hemiplegien nicht selten auf der gelähmten Körperhälfte als Zeichen von Halssympathicus-Lähmung Pupille und Lidspalte verengt, seltener Wange und Ohr röther und wärmer als auf der gesunden (s. I. S. 331). Namentlich die Verengung der Pupille, welche nach einer Beobachtung von mir auch nach dem Tode zu persistiren scheint, kann als ausschlaggebend bei der Differentialdiagnose des Coma verwendet werden.

Was das Vorkommen von wirklichen apoplectischen Anfällen mit Hemiplegie bei Epileptikern anbetrifft, so werden solche nach meiner Erfahrung niemals bei idiopathischer Epilepsie, sondern ausschliesslich bei durch cerebrale Läsion bedingter beobachtet. So habe ich sie z. B. gesehen bei einem schwachsinnigen Epileptischen mit Hemiatrophie der ganzen rechten Körperhälfte und dem entsprechender Asymmetrie des Schädels mit Zurückbleiben der linken Schädel- und Gehirnhälfte. Bei diesem trat während eines Status epilepticus (die Krämpfe hatten stets vorwiegend die rechte Körperhälfte befallen) rechtsseitige Hemiplegie ein, für welche die Autopsie keine Herderkrankung als Ursache ergab.

Die Unterscheidung der hysterischen von der cerebralen Apoplexie kann grosse Schwierigkeiten machen, insofern die Zuhülfenahme des Bauchreflexcriteriums hier häufig im Stich lässt, weil die Reflexe beiderseitig fehlen (s. das Genauere unten bei „Hemianästhesie“ und „Hysterie“).

Hier interessirt uns besonders noch die Differentialdiagnose von apoplectischen Anfällen bei Hirnläsionen einerseits und Urämie, Alcohol- und Opiumvergiftung andererseits.

Für den urämischen Ursprung des Anfalls spricht — ausser Oedemen, Herzhypertrophie, Cylinder im eiweisshaltigen Urin — plötzlicher Eintritt von Amaurose, Veränderung der Pupille und länger als 24 Stunden andauernde Erniedrigung der Körpertemperatur; für den cerebralen Ursprung dagegen kann Fehlen von Eiweiss im Urin angeführt werden.

Von grosser practischer Bedeutung ist die Unterscheidung eines in Folge von acuter Alcoholvergiftung von einem durch Gehirnkrankheit Bewusstlosen, schon weil die meist wenig rücksichtsvolle, im besten Falle aber rein expectative Behandlung, welche dem ersteren zu widerfahren pflegt, den Zustand des letzteren wesentlich verschlimmern kann. Und doch kommt es immer wieder vor, dass ein von der Strasse aufgehobener Bewusstloser als Trunkenbold im Polizeigewahrsam stirbt, bei der Section aber sich als Gehirnkranker legitimirt. Für die Differentialdiagnose kann schon der Geruch des Athems nach Alcohol entscheidend sein; wichtiger sind Zeichen von chronischem Alcoholmissbrauch, wie Anflöckerung des Zahnfleisches, Leber- und Milz-Anschwellung, gelegentlich zwischendurch Auftreten des Delirium tremens mit den charakteristischen Sinnestäuschungen (Sehen von Thieren, namentlich Ratten in grosser Menge); ausserdem aber kommen auch die Temperaturverhältnisse in Betracht (s. unten „Alcoholismus“). Vielleicht könnte die Prüfung der Reflexe, besonders der Sehnenreflexe in statu ebrio differentielle Anhaltspunkte geben.

Auch die Differentialdiagnose von acuter Opiumvergiftung kann sehr wünschenswerth sein, insofern hier ein schnelles therapeutisches Handeln lebensrettend werden kann. Von grosser diagnostischer Bedeutung ist die extreme Verengung beider Pupillen, weil eine derartige acute Myose bei organischer cerebraler Bewusstseinsstörung in ähnlicher Weise nur bei acuten Ponsblutungen beobachtet ist, die noch dazu in Folge ihres rapid letalen Ausgangs nur äusserst selten zur ärztlichen Beobachtung kommen.

Das Coma diabeticum charakterisirt sich, abgesehen von dem Zuckergehalt des Urins, durch einen eigenthümlichen obstartigen Geruch aus dem Munde des Kranken.

Psychische Aufregungszustände in Gestalt von Delirien beruhen ungleich seltener auf organischen Gehirnkrankheiten, als auf abnormer Blutmischung in Folge von fieberhaften Krankheiten oder Vergiftungen mit Alcohol, Belladonna u. dergl. Auch sie sind als Ernährungsstörungen des Gehirns, speciell der Grosshirnrinde anzusehen und als functionelle Reizungen derselben zu deuten. Auch hier haben wir es mit mehr oder weniger schweren Störungen des Bewusstseins bis zur Aufhebung desselben zu thun; aber von dem wirklichen Fortbestehen psychischer Vorgänge im Gehirn können wir uns hier durch das Mienen- und Geberdenspiel, oder durch die Worte des Kranken überzeugen. Bald bestehen diese Aeusserungen des alienirten Vorstellungslebens in ausserordentlich lebhaftem Grimassiren, Gesticuliren, Schreien und

Toben (*Delirium acutum*; *D. furibundum*), bald erfolgen sie in mehr ruhiger, stiller Weise, verbunden mit ängstlichem Hin- und Herwerfen (*Jactationen*) oder einem mehrweniger ausgesprochenen apathischen Zustande (*blande* oder *mussitirende*\*) *Delirien*). Immer aber basiren die Vorstellungen auf totaler Verkennung der Umgebung in Folge von Sinnestäuschungen und auf dem vollständigen Mangel jeglicher Kritik zur Berichtigung derselben.

*Aetiologisch* darf man für die Entstehung von *Delirien* die Bedeutung des Fiebers nicht unterschätzen: irrthümlich werden *Delirien* leicht auf eine schwere entzündliche Krankheit des Gehirns oder seiner Häute bezogen, bei Kindern im Beginn der verschiedensten fieberhaften Krankheiten, bei Erwachsenen namentlich im Initialstadium von acuten *Infectionskrankheiten* oder acuter *Nephritis*. Ferner hüte man sich entzündliche *Affectionen* in der Nachbarschaft des Gehirns, besonders Entzündungen des Mittelohrs (s. unten „*Beziehungen des Gehörs zum Gehirn*“) zu übersehen und schliesslich achte man auf etwaige Zeichen von acuter oder chronischer *Alcohol-Intoxication*.

Ein chronischer Zustand erhöhter psychischer Reizbarkeit wird nicht selten beobachtet nach Schädeltraumen und charakterisirt sich durch leichte Erschöpfbarkeit der geistigen Functionen und geringe Widerstandsfähigkeit gegen gemüthliche Eindrücke und spirituose Getränke. Man versäume daher nicht nach frischen oder alten Narben der Kopfhaut, abnormen Auftreibungen oder Einsenkungen der Schädelknochen zu suchen und ebensowenig dieselben auf etwaige Empfindlichkeit bei Druck und Percussion zu prüfen\*\*).

## Herdsymptome.

### A. Störungen der Motilität.

#### Allgemeines.

Alle Störungen der Motilität, welche vom Gehirn ausgehen, bedeuten eine Läsion der cortico-musculären Leitungsbahn, die wir

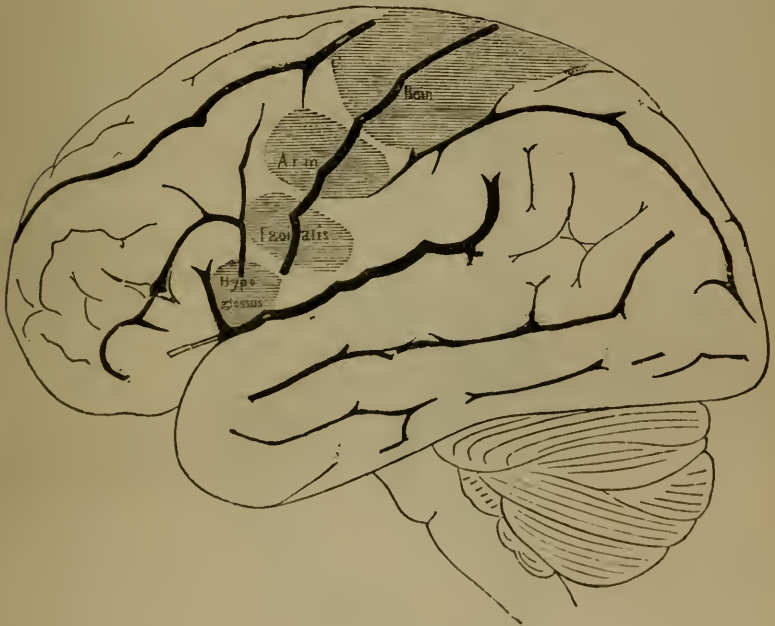
\*) *Mussitare*, in den Bart brummen, vor sich hin murmeln.

\*\*) Ueber trophische Störungen cerebralen Ursprungs ist das bis jetzt Bekannte unter „*Gehirnblutung*“, „*Gehirnabscess*“, „*Gehirnsclerose*“ u. s. w. zu finden. Bestimmte Centren für die Ernährung der Haut, Knochen, Muskeln u. s. w. sind bislang im Gehirn nicht nachgewiesen.



(s. oben S. 28, 37 u. 75) in ihrem Verlauf von der Grosshirnrinde durch innere Kapsel, Grosshirnschenkel, Brücke bis zur Pyramidenkreuzung, unterhalb welcher sie in das Rückenmark übergeht, bereits skizzirt haben. Hier sollen noch einige ergänzende Bemerkungen folgen.

Wir haben in der Pyramidenbahn eine directe Verbindung zwischen der motorischen Region der Grosshirnrinde und der contralateralen grauen Vordersäule des Rückenmarks. Die Pyramidenbahn geht hervor aus dem Lobulus paracentralis und den Centralwindungen, mit Ausnahme des vorderen unteren Theils der vorderen Centralwindung, welcher in



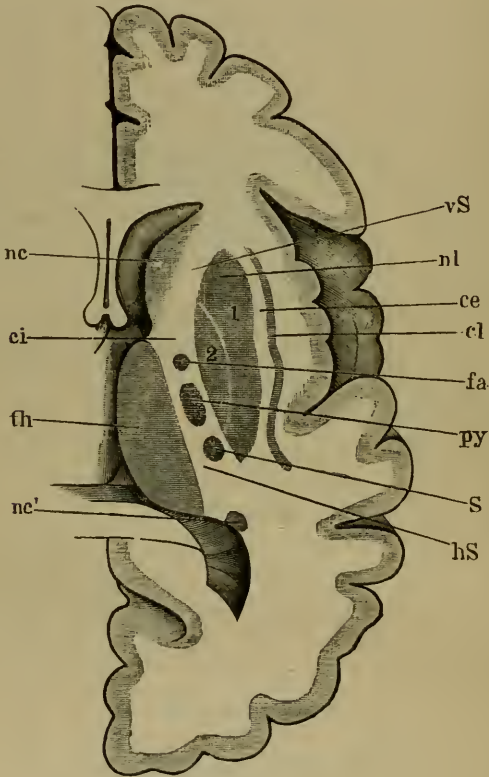
77.

Laterale Fläche des Grosshirns

mit in die Centralwindungen eingezeichneten motorischen Centren für Bein, Arm, Facialis und Hypoglossus.

ebenso directer Beziehung steht zu den zwei motorischen Hirnnerven, dem Facialis und Hypoglossus. Für einen Zusammenhang der Bahnen dieser beiden Nerven mit den directen Pyramidenbahnen spricht u. A. die klinische Erfahrung, dass bei Erkrankungen der Grosshirnlappen (auch der inneren Kapsel) Facialis und Hypoglossus gleichzeitig mit den motorischen Rückenmarksnerven gelähmt sind. Die Pyramidenfasern verlieren sich der Mehrzahl nach in der Hals- und Lenden-Anschwellung

des Rückenmarks, stehen also vorzugsweise mit den Extremitätennerven in Verbindung. Indessen führen dieselben nur einen Theil der motorischen Leitung, wenigstens für die unteren Extremitäten (Flechsig). Gewissermaassen als die Probe auf das Exempel kann die absteigende secundäre Degeneration, die wir oben S. 73 ausführlich beschrieben haben, gelten.



73.

Horizontaldurchschnitt durch die rechte Grosshirnhemisphäre (nach aussen etwas abschüssig gelegt), mit in die innere Kapsel eingezeichneten Faserbündeln.

fa Facialis-Bündel, py Pyramiden-Bündel, s sensibles Bündel, nc, nc' Nucleus caudatus, nl Nucleus lentiformis (1. u. 2. Glied), th Thalamus opticus, cl Claustrum, ci Capsula interna (der Strich trifft gerade das Knie derselben), vS vorderer Schenkel, hS hinterer Schenkel derselben.

In der inneren Kapsel finden wir alle die Fasern des Centrum ovale, welche von den motorischen Centren der Grosshirnrinde ausgehen, auf einen kleinen Querschnitt vereinigt. Auf dem Horizontalschnitt Fig. 73 sehen wir die innere Kapsel aus einem vorderen Schenkel vS und einem hin-

teren Schenkel h S sich zusammensetzen, welche in dem Kapselknie ci in schräger Richtung mit nach aussen offenem Winkel aneinander stossen. Der vordere Schenkel v S liegt nach innen vom Kopf des Nucleus caudatus n c, der hintere h S nach aussen vom Thalamus opticus t h und das Knie ci da, wo Nucleus caudatus und Thalamus opticus zusammensetzen. Der vordere Schenkel der inneren Kapsel enthält Faserbündel von unbekannter Function, der hintere Schenkel dagegen in seinen vorderen Zweidritteln motorische, in seinem hinteren Drittel sensible Fasern (s. unten „Hemianästhesie“). Von den motorischen Fasern liegen am meisten nach vorn die für die mimische Gesichtsmuskulatur, das Facialisbündel fa und nicht weit davon die Fasern für die Zungenmuskulatur, das Hypoglossusbündel; weiter hinten haben wir das compacte Pyramidenbündel p y, welches in seinem vorderen Abschnitt die Fasern für die obere, in seinem hinteren die für die untere Extremität enthält.

Im Grosshirnschenkel-fuss sehen wir auf einem Querschnitt Fig. 79 die motorischen Fasern p ungefähr die Mitte einnehmen; nach innen davon liegen die Fasern des vorderen Schenkels der inneren Kapsel, nach aussen die sensibeln Fasern derselben. In dem motorischen Abschnitt nehmen die für die obere Extremität die Mitte ein, nach aussen davon liegen die für die untere Extremität (also zunächst dem sensibeln Bündel), nach innen die für den Facialis und wahrscheinlich dicht daneben die für den Hypoglossus. Die Fasern der letzteren beiden trennen sich in der Brücke von den Fasern des Pyramidenbündels, um sich, nachdem sie sich in der Mittellinie gekreuzt haben, zu den betreffenden Bulbärkernen zu begeben, aus denen die N n facialis und hypoglossus entspringen.



79.

Querschnitt durch die Grosshirnschenkel bei secundärer Degeneration der rechten Pyramidenbahn (nach Charcot).

as Aquaeductus Sylvii, sn Substantia nigra, p Pyramidenbündel, III N. oculomotorius.

#### Anhang. Die Blutcirculation im Gehirn.

Da bei den Krankheiten des Gehirns, besonders auch bei den motorischen Lähmungen, die Erkrankungen der Blutgefässe eine grosse Rolle spielen, so dürfte hier der Ort sein, um eine kurze Orientirung

einzuschieben über die Blutcirculation im Gehirn. Die arterielle Circulation im Gehirn ist durch die fast gleichzeitigen Untersuchungen (1874) von Heubner in Leipzig und Duret in Paris in ihren Einzelheiten festgestellt.

Das Gehirn wird von vier grossen Arterienströmen mit Blut versorgt: den beiden Carotiden und den beiden Vertebralarterien.

Eine jede Carotis interna theilt sich, sobald sie die Basis des Gehirns erreicht hat, in zwei Zweige: Die Arteria cerebri anterior (s. Arteria corporis callosi) und die Art. cerebri media (s. Art. Foss. Sylvii). Die beiden Arteriae vertebrales vereinigen sich bekanntlich zu dem gemeinsamen Stamme der Arteria basilaris und diese spaltet sich wieder in eine nach rechts und eine nach links abgehende Arteria cerebri posterior. Beide Gefässsysteme, das der Carotiden und das der Vertebralarterien communiciren durch den Circulus arteriosus Willisii und betheiligen sich beide an der Blutversorgung der centralen Hirnmasse, wie an der der Hirnrinde.

Von dem Circulus arteriosus Willisii und von den Anfangsstrecken der drei Arteriae cerebrales (anterior, media und posterior), höchstens 2 cm von jenem Gefässring entfernt, entspringen zahlreiche kleine Arterien, welche die Basalganglien und die innere Kapsel mit Blut versorgen (Arteriae centrales), während die Fortsetzungen jener drei Cerebralarterien sich über die Oberfläche des Gehirns verzweigen und die graue Hirnrinde, sowie den grösseren Theil der weissen Substanz versorgen (Arteriae corticales).

Wir haben also ein System der Basal- oder Centralarterien (Basalbezirk) und ein System der Rindenarterien (Rindenbezirk). Diese beiden Gefässsysteme sind, trotz ihres gemeinsamen Ursprungs, doch von einander völlig unabhängig, insofern sie auch da, wo ihre Bezirke an einander grenzen, in keiner Weise miteinander communiciren.

**Basalbezirk.** Von dem Circulus arteriosus selbst oder in nächster Nähe von der betreffenden Centralarterie gehen die Basalarterien in senkrechter Richtung, wie die Schösslinge aus einer Baumwurzel, hervor. Sie haben bei einem Durchmesser von  $\frac{1}{2}$ — $1\frac{1}{2}$  mm einen relativ kurzen Verlauf und stellen sämtliche sogenannte Endarterien dar, d. h. das Ernährungsgebiet jeder einzelnen ist in sich abgeschlossen und communicirt weder mit den benachbarten basalen Gefässbezirken, noch mit Arterien der Rindenbezirke. Wenn man demnach in eine dieser kleinen Endarterien mit einer Pravaz'schen Spritze eine Injection gemacht hat, so findet man nie den ganzen Streifenhügel oder Seh-

hügel, oder die ganze innere Kapsel injicirt, sondern stets nur einen kleinen umschriebenen Theil. Bei gesteigertem Druck kann eine Gefässzerreissung statthaben, welche wiederum über den kleinen Gefässbezirk nicht hinausgeht. Ebensovienig gelingt es, die Injectionsflüssigkeit bis in das Gebiet des Corticalsystems zu treiben, noch umgekehrt.

Die kleinen Basalarterien, welche die Basalganglien und die innere Kapsel versorgen, werden passend in mehrere Gruppen getheilt, zwei mediale und jederseits zwei laterale. Die vordere mediale Gruppe, deren Zweige aus den beiden vorderen Hirnarterien und ihrem Verbindungsast (Art. communicans anterior) entspringen, versorgt den vorderen Theil des Nucleus caudatus; die hintere mediale Gruppe besteht aus kleinen Arterien, welche von jeder der beiden hinteren Hirnarterien nahe an ihrem Ursprung abgehen und, nachdem sie die Substantia perforata posterior durchbohrt haben, die Wände des dritten Ventrikels, speciell die mediale Fläche des Sehhügel versorgen. Ruptur dieser Arterien kann Bluterguss in die Ventrikel zur Folge haben. Die vordere laterale Gruppe setzt sich aus einer Anzahl kleiner Arterien zusammen, welche aus dem Anfangsstück der mittleren Hirnarterie entspringen, die Substantia perforata anterior durchbohren und den Nucleus caudatus (mit Ausnahme seines Kopfes), den Linsenkern, einen Theil des Sehhügels und die innere Kapsel versorgen. Die hintere laterale Gruppe, von der hinteren Hirnarterie entspringend, versorgt die hintere Partie des Sehhügels. (Näheres s. unten, auch unter „Hemianästhesie“).

Rindenbezirk. Das System der Rindenarterien wird, wie gesagt, ebenfalls durch die drei grossen Hirnarterien versorgt und zwar durch die Fortsetzungen derselben. Die Vertheilung der drei Arterien auf der Hirnrinde geschieht so, dass das grösste Versorgungsgebiet der mittleren Hirnarterie zufällt, nämlich ungefähr die vom Scheitelbein bedeckte Rindenregion; was davor liegt, wird von der vorderen, was dahinter, von der hinteren Hirnarterie versorgt. Genauer gestaltet sich die Vertheilung folgendermaassen: Die vordere Hirnarterie erstreckt sich über einen Theil der Orbitalwindungen und die mediale Fläche der Hemisphäre bis zur Affenspalte (Fissura parieto-occipitalis s. Figur 5 S. 9), also auch das Paracentralläppchen. Ausserdem aber versorgt sie durch auf die Convexität übergreifende Zweige die 1. und 2. Stirnwindung und den oberen Theil der vorderen Centralwindung (s. Figur 3 S. 7). Die mittlere Hirnarterie tritt mit vier Zweigen aus der Fossa Sylvii heraus und versorgt mit dem 1. die 3. Stirnwindung, mit dem 2. die vordere Centralwindung, ausgenommen den oberen Abschnitt derselben; mit dem 3. die ganze hintere Centralwindung und die anliegenden Par-

tien des oberen Scheitelläppchens; mit dem 4. schliesslich den übrigen Scheitellappen, einschliesslich der Gyri angularis und supramarginalis; ausserdem auch die 1. Schläfenwindung und durch Nebenäste, die dicht nach dem Ursprung der Art. foss. Sylvii abgehen, auch die 2. und 3. (s. Fig. 3 S. 7). Die hintere Hirnarterie versorgt das Occipitalhirn, die Basis des Schläfenlappens, sowie den Rest der medianen Fläche der Hemisphäre: den Cuneus, die Lobuli lingualis und fusiformis und die Gyri hippocampi und uncinatus (s. Figur 8 S. 13).

Die Verästelungen und feineren Verzweigungen der Rindenarterien liegen in der Ebene der Pia mater. Aus den letzteren entspringen auf der Innenseite dieser Membran die Ernährungsarterien für die Gehirnpulpa, in welche sie in senkrechter Richtung eindringen; die kürzeren verästeln sich in der grauen, die längeren in der weissen Substanz. Alle diese Gefässe sind schon capillärer Natur (Robin) und communiciren durch zahlreiche Verbindungen unter einander, ganz im Gegensatz zu dem Verhalten der vorhin beschriebenen basalen Endarterien.

Wie engmaschig jenes corticale Gefässnetz ist, davon erhält man das beste Bild bei pathologischer Injection der corticalen Gefässe. In einem Falle von Meningitis tuberculosa bei einem 12jährigen Knaben sah ich die Maschen so eng, dass die am meisten injicirten Stellen der Hirnoberfläche dem unbewaffneten Auge Blutextravasate vortäuschten.

Aus diesem verschiedenen Verhalten erklärt sich ohne Weiteres die Häufigkeit der Hämorrhagien in dem Basalbezirk, die Seltenheit derselben im Rindenbezirk, namentlich, wenn wir weiter Folgendes erwägen:

1. Der Weg vom Herzen zu dem Basalbezirk des Gehirns ist ein sehr kurzer, insofern die Arterien dieses Bezirks sozusagen direct aus den Arterien des Circulus Willisii, d. h. aus Arterien 3. Ordnung vom Herzen aus gerechnet, entspringen. Demnach muss jede Steigerung des Gefässdrucks sich diesen Arterien direct mittheilen.

2. Nimmt man noch dazu, dass diese Arterien relativ noch stark sind und dass sie keine Anastomosen haben, durch welche sie sich im Fall gesteigerten Gefässdrucks entlasten könnten, so erklärt sich leicht die relative Häufigkeit von Gefässzerreissung, Haemorrhagia cerebri in ihrem Bezirk.

Die wichtigste der drei Hirnarterien ist offenbar die mittlere, die Arteria fossae Sylvii. Dieselbe versorgt bis auf das Beincentrum (den oberen Theil der vorderen Centralwindung und das Paracentralläppchen versorgt die vordere Hirnarterie) sämtliche motorische Partien des Grosshirns, corticale wie centrale, daneben aber auch das Sprachcentrum

(3. Stirnwindung) und das Hörcentrum (Schläfenlappen). Das Sehcentrum (Hinterhauptslappen) wird von der 3. Hirnarterie versorgt.

Ueber die specielle Arterienversorgung einzelner Abschnitte, z. B. des verlängerten Marks und der Brücke, sowie der inneren Kapsel s. die betreffenden Krankheiten (oben S. 282 und unten den Abschnitt „Hemianaesthesia“).

Ueber die venöse Circulation ist wenig zu sagen. Die grossen venösen Blutbehälter, die Sinus der Dura mater zerfallen in ein System an der Convexität des Gehirns (Sinus longitudinales und Sinus rectus) und ein System an der Basis. Beide communiciren direct nur durch eine einzige Oeffnung am Torcular Herophili, indirect dagegen durch die Venen in der Dura mater und in den Hirnfurchen; mit dem centralen System der Hirnvenen hängen sie zusammen durch die Vena magna Galeni. Ebenso finden zwischen den Venen der beiden Hemisphären mannigfache Verbindungen statt, theils an der Basis, theils oberhalb des Balkens.

Ueber die Lymphgefässe und Lymphräume des Gehirns haben wir schon oben S. 47 ausführlich gesprochen.

## I. Cerebrale Lähmungsformen.

Die typische Form der cerebralen Lähmung ist die halbseitige motorische Körperlähmung, die Hemiplegie. Ebenfalls häufig ist die Monoplegie, d. h. die Lähmung eines Gliedes, ungleich seltener die Paraplegie und die isolirte Lähmung einzelner Hirnnerven.

### 1. Hemiplegie.

Die hemiplegische Körperlähmung erstreckt sich gewöhnlich auf die beiden Extremitäten und das Facialisgebiet derselben Körperseite. Diese Form, durchaus die häufigste, kann man als vollständige oder totale Hemiplegie bezeichnen gegenüber den Formen von unvollständiger oder partieller Hemiplegie.

Weiter kann die Facialislähmung a) auf derselben Seite wie die Extremitätenlähmung statthaben, Hemiplegie mit gleichseitiger Facialislähmung oder b) auf der entgegengesetzten Seite, Hemiplegie mit entgegengesetzter Facialislähmung oder c) die Facialislähmung kann ganz fehlen, Hemiplegie ohne Facialislähmung.

#### a. Hemiplegie mit gleichseitiger Facialislähmung.

Auch bei dieser als vollständige Hemiplegie bezeichneten Form sind nicht sämmtliche Muskeln auf der der Hirnläsion entgegengesetzten

Körperhälfte betroffen, sondern viele überhaupt gar nicht, andere nur temporär gelähmt.

In Betreff der Facialislähmung ist speciell hervorzuheben, dass die Stirn- und Augenzweige verschont bleiben. Die Kranken können daher im Gegensatz zu solchen mit peripherer Facialislähmung die Stirn runzeln und gleichzeitig mit dem anderen das Auge schliessen, aber sie können das Auge auf der gelähmten Seite nicht allein schliessen.

Die Facialislähmung verschwindet oft schon nach wenigen Wochen, selten bleibt sie Jahr und Tag bestehen.

Auch der *N. hypoglossus* ist gewöhnlich gelähmt. Dies äussert sich in einer gewissen Behinderung bei den Bewegungen der Zunge. Beim Hervorstrecken weicht ihre Spitze nach der gelähmten Seite hin ab (s. I. p. 258). Auch die Hypoglossuslähmung ist gewöhnlich nicht von langer Dauer.

Am Rumpfe markirt sich die Lähmung am meisten an den Inspirationsmuskeln, welche in schweren Fällen wenigstens während der ersten Tage auf der gelähmten Seite nicht so frei sich bewegen, wie auf der gesunden.

Diese gewöhnliche Form der Hemiplegie ist in den meisten Fällen auf eine Läsion der inneren Kapsel zurückzuführen, ungleich seltener auf eine solche des Centrum ovale oder der Hirnrinde.

Die hemiplegische Form der Extremitäten-Lähmung weist zunächst darauf hin, dass der Sitz der Lähmungsursache in der entgegengesetzten Hirnhälfte ist. Ist die Hemiplegie linksseitig, so sitzt die Hirnläsion rechts und umgekehrt. Diese Regel, welche fast ohne Ausnahme ist, findet ihre Erklärung in der Kreuzung der motorischen Fasern in den Pyramiden, insofern die motorischen Fasern der rechten Grosshirnhemisphäre in den Pyramiden auf die linke Hälfte des Rückenmarks und von da in die linksseitigen Extremitäten übergehen und umgekehrt.

In neuerer Zeit haben Brown-Sequard u. A. dieses Gesetz umstossen wollen, indem sie sich auf Beobachtungen beriefen, in welchen die Hemiplegie auf derselben Seite wie die Gehirnläsion stattgehabt haben soll. Allein diese Beobachtungen sind meist aus der älteren Literatur und darum durchaus nicht beweiskräftig. Die wenigen Fälle aus der neuesten Zeit, welche vollen Anspruch auf Glaubwürdigkeit machen können, versucht man durch die Annahme zu erklären, dass, wie es allerdings vorkommen kann, die Kreuzung in den Pyramiden keine vollständige sei, oder so gut wie ganz fehle. Manche Fälle erklären sich vielleicht durch gleichzeitig mit der intracerebralen Läsion



bestehende Erkrankungen der Hirnhäute. Letztere scheinen Lähmungen auf derselben Körperhälfte hervorzubringen.

Auch eine andere Thatsache führt man auf einen abnormen Verlauf der Pyramidenbahnen zurück. Bei allen hochgradigen frischen Hemiplegien findet man auch die Glieder der gesunden Seite, namentlich das Bein, in ihrer Kraft herabgesetzt. Im Einklang hiermit hat man auch bei einseitiger Hirnläsion doppelseitige secundäre Degeneration im Rückenmark gefunden (s. S. 76).

Hier wollen wir noch einige Bemerkungen über das Verhalten des *Facialis* bei der gewöhnlichen totalen Hemiplegie anschliessen.

Zur Erklärung des Verschontbleibens der Stirn- und Augenzweige hat Broadbent eine Hypothese aufgestellt, welche alle Beachtung verdient: Nicht nur die Augen- und Stirnzweige des *Facialis*, sondern ebenso alle Muskeln des Auges, des Kehlkopfes, des Rumpfes u. s. w. bleiben von der Lähmung verschont, d. h. alle diejenigen Muskeln, welche bilateralen associirten Bewegungen vorstehen und als bilateral von jeder Hemisphäre aus sowohl auf der entgegengesetzten als auch auf der gleichseitigen Körperhälfte innervirt werden können. Allerdings erfolgt die Innervation von der contralateralen Hirnhälfte aus wahrscheinlich mit grösserer Energie. Nimmt man nun an, dass die Ursprungskerne der jene Muskeln versorgenden Nerven durch Commissuren miteinander verbunden sind, so werden diese Commissuren in physiologischen Fällen die functionelle Synergie bewirken, in pathologischen Fällen aber, wenn der eine Kern zerstört ist, die supplirende Thätigkeit des anderen garantiren. Daher findet man bald nach dem Entstehen der Hemiplegie die bilateral gebrauchten Muskeln auf der gelähmten Seite etwas geschwächt, aber nur kurze Zeit, d. h. so lange bis die supplirende Innervation seitens der gleichseitigen Hirnhälfte sich geltend macht. Hierauf ist wahrscheinlich auch die im Vergleich zu der der oberen Extremität geringere Lähmung der unteren, als eines mehr bilateral gebrauchten Gliedes, zurückzuführen.

Die weiteren Erscheinungen — Reflexe, electriche Erregbarkeit, vasomotorische und trophische Veränderungen wollen wir unter „Hirnhämorrhagie“ besprechen.

#### b. Hemiplegie mit *Facialis*lähmung auf der entgegengesetzten Seite.

##### *Hemiplegia alternans.*

Diese Form, bei welcher die *Facialis*lähmung auf der entgegengesetzten Seite der Extremitätenlähmung, d. h. also auf der Seite der

Hirnläsion sich findet, lässt auf einen ganz bestimmten Sitz der Hirnläsion schliessen. Während nämlich bei Hemiplegie mit gleichzeitiger Facialislähmung die Läsion in der Strecke zwischen Hirnrinde und Brücke zu suchen ist, hat dieselbe bei Hemiplegia alternans ihren Sitz im hinteren Abschnitt der Brücke und zwar weisen Extremitätenlähmung links, Facialislähmung rechts auf eine Läsion in der rechten unteren Brückenhälfte hin und umgekehrt. (S. diese im Abschnitt über Localisationen.)

### c. Hemiplegie ohne Facialislähmung.

Scheinbar findet sich eine solche in vielen älteren Fällen von ursprünglich vollständiger Hemiplegie, weil die Facialislähmung häufig vollständig zurückgeht. In diesen wird man auch hier oft genug noch Andeutungen der früher deutlich ausgesprochenen Facialislähmung nachweisen können (s. I S. 245). Wirklich bewiesen ist die von vornherein bestehende Alleinlähmung der Extremitäten nur bei Rindenläsionen. Es versteht sich hier bei einem Blick auf Fig. 23 sehr leicht, wie eine Läsion an der Grenze des oberen und mittleren Drittels der Centralwindungen, wenn sie klein ist, das weiter unten gelegene Facialiscentrum nicht mit verletzt.

## 2. Die cerebrale Monoplegie.

Auch die Lähmung einer einzigen Extremität muss, namentlich wenn sie plötzlich entstanden ist und schon längere Zeit isolirt besteht, nach unserem jetzigen Wissen mit grosser Bestimmtheit auf eine Läsion der Hirnrinde (s. unten Localisation) zurückgeführt werden.

## 3. Die cerebrale Paraplegie.

Die doppelseitige Lähmung beider Extremitäten in Folge von Hirnläsion ist äusserst selten und kann entweder auf symmetrische Herde in beiden Hemisphären (sehr selten) bezogen werden, oder auf einen einfachen Herd in der Brücke oder dem verlängerten Mark. Indessen kommen die an den letztgenannten Stellen localisirten Paraplegien niemals plötzlich, sondern stets mehrweniger allmählich zu Stande und das erste wäre nur durch einen Bluterguss möglich; ein solcher führt aber stets in rapider Weise den Tod herbei. Tumoren und entzündliche Processe dagegen bringen die Paraplegie in langsamerer Weise zu Stande. Ausserdem zeichnet sich eine solche Paraplegie stets durch Betheiligung der in Pons und Medulla oblongata unvermeidlichen Hirnnerven aus.

Doppelseitige Lähmung, die sich auf die oberen oder auf die unteren Extremitäten allein beschränkt, ist bei cerebralen Processen niemals beobachtet worden.

4. Ueber die isolirte Lähmung einzelner Hirnnerven s. unten „Läsionen an der Schädelbasis“.

## II. Cerebrale Krampfformen.

Bei Herdläsionen des Gehirns werden drei Formen von spastischen Erscheinungen beobachtet, nämlich 1. tonischer Krampf, 2. klonischer Krampf und 3. combinirt tonisch-klonischer Krampf.

Ueber Zwangsbewegungen und Zwangslagen werden wir in dem Abschnitt über „Localisation im Gehirn“ bei dem Kleinhirnschenkel sprechen; über die Deviation des Kopfes und der Augen etc. in dem Abschnitt „Beziehungen des Sehorgans zum Gehirn.“

1. Tonischer Krampf tritt in Gestalt der Contracturen auf, gewöhnlich im Anschluss an cerebrale Lähmung und am häufigsten an Hemiplegie. In einer gewissen Periode derselben werden die Muskeln der gelähmten Glieder rigide und die Gelenke in bestimmten Stellungen versteift, so dass sie passiven Bewegungsversuchen Widerstand entgegensetzen (Hemiecontractur, Hemispasmus). Je nachdem die Contracturbildung frühzeitig oder erst im späteren Verlaufe (2 bis 2½ Monat nach der Hirnläsion) sich ausbildet, unterscheidet man zwischen a. Frühecontracturen und b. Spätecontracturen.

a. Die Frühecontracturen können unmittelbar mit der Hirnläsion oder im Verlauf der nächsten Tage sich einstellen. Im ersteren Falle hat man die gleichzeitig mit dem Insult sich zeigende Rigidität bei Hirnblutungen früher wohl auf eine Läsion des Seitenventrikels durch das in denselben durchgebrochene Blut zurückführen wollen. Jetzt erklärt man dieselbe durch directe Reizung von Fasern des Pyramidenbündels. Die erst etwas später auftretenden aber sind hervorgerufen durch entzündliche Veränderungen, welche einige Tage nach dem Bluterguss in dieser Umgebung sich einstellen. Die so oder so entstandenen Frühecontracturen können in allen Stücken vollständig den Spätecontracturen (s. diese) gleichen. Sie unterscheiden sich aber von denselben gewöhnlich durch folgende Punkte: Die afficirten Muskeln verfallen bei der Frühecontractur nicht der Atrophie und sind während des Schlafes vollständig erschlafft. Die faradische Erregbarkeit derselben ist nicht selten gesteigert, ebenso die Reflexerregbarkeit. Die Frühecontracturen

sind häufig nur angedeutet, machen sich alsdann nur bei passiven Bewegungen der gelähmten Extremitäten bemerklich und befallen nicht selten nur die Hand; aber auch wenn sie sich über die ganze Extremität erstrecken, verschwinden sie doch gewöhnlich bald, spätestens nach wenigen Wochen oder Monaten; indessen können sich aus denselben auch dauernde Contracturen herausbilden. Diese kommen dann zu Stande einmal durch die in Folge der habituellen Verstellung der Gliedabschnitte eingetretenen Veränderungen in Muskeln, Sehnen und Gelenken (s. unten Spätcontracturen), sodann aber tragen dazu sicher nicht unwesentlich bei die bei Hemiplegischen gewöhnlich beobachteten Mitbewegungen der gelähmten Theile (Hitzig). Wenn man nämlich einem solchen Kranken aufgiebt, die Hand der nicht gelähmten Seite zu schliessen, so schliesst sich unwillkürlich gleichzeitig die gelähmte Hand. Fordert man ihn alsdann auf, die gesunde Hand zu öffnen und die Finger zu spreizen, so öffnet sich gleichzeitig die gelähmte Hand und ihre Finger spreizen sich ebenfalls. Alle diese Bewegungen an der gelähmten Hand kommen bis zu einem Grade zu Stande, welcher durch den Willen des Kranken in keinem Falle auch nur annähernd erreicht werden kann. Ferner gehen dieselben unbewusst vor sich und können durch den Willen des Kranken meist nur unvollständig unterdrückt werden.

Aehnliche Mitbewegungen wie an der Hand beobachtet man auch an Fuss und Zehen, seltener am Deltoideus, am Ellenbogen- und Kniegelenk.

Zur Erklärung wollen wir zunächst auf das verweisen, was oben S. 309 über die bilateral associirten Muskeln gesagt ist. Namentlich im Kindesalter besteht physiologisch eine grosse Neigung zu Mitbewegungen, die wir erst allmählich durch Uebung ausschliessen und hemmen lernen.

Was nun die Bedeutung dieser Mitbewegungen für die Contracturbildung betrifft, so liegt auf der Hand, dass, wenn z. B. jede Greifbewegung der gesunden Hand eine Schliessung der gelähmten zur Folge hat, bei dem anerkannten Uebergewicht der Flexoren, mit der Zeit eine Beugecontractur der Hand eintreten muss; und einer solchen begegnen wir bei cerebral gelähmten Kranken bekanntlich viel häufiger als bei spinal gelähmten, wo die Mitbewegungen fehlen; am Fuss dagegen finden wir Contracturen bei diesen relativ häufig, bei jenen äusserst selten.

Zum Schluss will ich noch ausdrücklich bemerken, dass, wie ich nachgewiesen habe, in Fällen von im frühesten Kindesalter entstandener Hemiplegie sehr ausgesprochene Mitbewegungen noch im Jünglingsalter vorhanden sein können und dennoch Contracturen durchaus fehlen.

Spätecontracturen können zunächst sich ausbilden in Folge von Adaptirung der Muskeln, Sehnen und Gelenke an die durch die andauernde Lähmung gesetzte abnorme Stellung der Gliedabschnitte (passive Contractur; Wernicke). In Folge des bekannten Ueberwiegens der Beuger bildet sich an der Oberextremität Biegestellung der verschiedenen Gelenke aus. Diese wird habituell und auch passiv anfangs schwer und nur mit Schmerzen, später gar nicht redressirbar, in Folge von Verkürzung der Beugemuskeln. Dieselbe Retraction bildet sich an den Einwärtsrollern des Humerus, sowie an den Pronatoren aus, so dass Auswärtsrollung wie Supination auch passiv nur in mässiger Ausdehnung gelingen. Auch hier ist das physiologische Ueberwiegen der retrahirten Muskeln die Ursache. An den unteren Extremitäten fallen bei Ausbildung von Equinus und Extensionscontractur im Kniegelenk wohl namentlich mechanische Momente, nämlich Schwere des vorderen Fussabschnittes, bez. Bettlage und Druck der Bettdecke ins Gewicht. Hier beobachtet man dann gewöhnlich auch eine lebhafteste Steigerung der Sehnenreflexe bis zum Schüttelclonus der ganzen Extremität.

Ganz anders gestalten sich die Verhältnisse bei den eigentlichen Spätecontracturen. Allerdings prävalirt auch hier an den oberen Extremitäten meist die Flexions-, an den unteren die Extensionsstellung. Aber der Widerstand bleibt bei passiven Biegeversuchen derselbe, gleichgültig ob man nach der einen oder anderen Richtung hin das betreffende Gelenk zu bewegen versucht.

In der oberen Extremität ist der Arm durch den Pectoralis major an den Thorax gezogen. Der Vorderarm steht zum Oberarm in Semiflexion und Pronation, das Handgelenk in leichter Beugung, die Hand selbst ist mehrweniger fest geschlossen. Die Finger stehen dabei in den Metacarpophalangealgelenken gewöhnlich extendirt, in den Phalangealgelenken aber flectirt. In manchen Fällen findet man Supination statt Pronation; in wenigen Extension des Ellenbogengelenkes mit Supination oder Pronation (Chareot).

Die untere Extremität zeigt regelmässig Versteifung in Extension; der Fuss steht in Equinovarusstellung. Ausnahmsweise überwiegt die Flexion und dann haben wir Beugecontractur im Hüft- und Kniegelenk, so dass die Ferse zuweilen das Gesäss berührt.

In einigen Fällen erstreckt sich die Contractur auch auf die unteren Muskeln des Gesichts; zunächst zeigt sich nur vorübergehend beim Lachen und Weinen ein Hervortreten des Nasolabialwulstes; nach einiger Zeit aber erscheinen der Mundwinkel permanent in die Höhe gezogen und die Nasolabialfurchen vertieft.

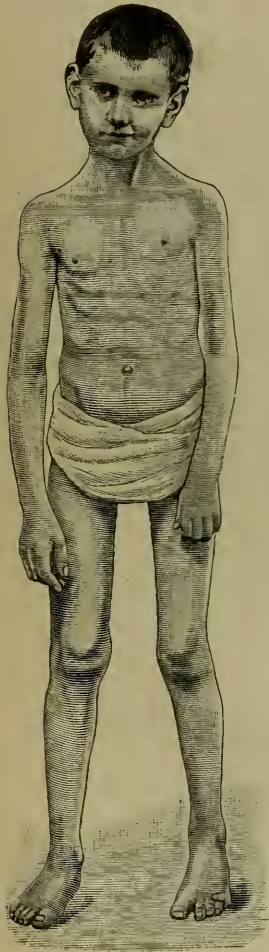
Gar nicht oder nur in geringem Grade werden von Contractur befallen die bilateral associirten Muskeln, so die Rumpfmuskeln. Auch die Muskeln der unteren Extremität sind seltener und im geringeren Grade befallen als die der oberen.

Ueberhaupt aber kommen die Spätecontracturen nicht immer zur vollständigen, unveränderlichen Ausbildung. Durch Reiben und Erwärmen der Muskeln, sowie während des Schlafes mindert sich die Rigidität, während sich dieselbe bei forcirten Versuchen, das Glied willkürlich zu bewegen, und in der Kälte steigert.

Als latente Contractur hat Brissaud eine Form bezeichnet, bei welcher in der Ruhestellung und bei gewöhnlichen groben Bewegungen der Hand nichts von Contractur zu sehen ist, wohl aber bei feineren Bewegungen, die etwas Geschicklichkeit erfordern, eine bestimmte deforme Stellung der Hand und Finger sofort eintritt.

Ein Nachlass der Contracturen, bis zum völligen Verschwinden derselben, kann im weiteren Verlauf sich herausstellen, wenn die Muskeln atrophiren. Damit verschwindet aber keineswegs die Deformität, weil Knochen und Ligamente sich der Contracturstellung adaptirt haben.

Die eigentlichen Spätecontracturen sollen bedingt sein durch das Eintreten der absteigenden secundären Degeneration der Fasern des compacten Pyramidenbündels (irritative Hemicontractur; Wernicke). Bei eintretender Muskelatrophie nimmt man an, dass die Degeneration von den Seitensträngen des Rückenmarks sich auf die grauen Vordersäulen erstreckt hat.



80.

Zwölfjähriger Knabe aus belasteter Familie mit cerebraler Kinderlähmung (wahrscheinlich congenital) und Hemiatrophie der linken Körperhälfte; daselbst Contracturen der Nasolabialfalte und des Sternocleidomastoideus neben Beugecontractur der Hand. (Nach einer Photographie.)

2. Ueber klonische Krämpfe cerebralen Ursprunges haben wir bereits oben S. 292 unter „Convulsionen“ gesprochen und werden in dem Abschnitt „Localisation“ (s. unten) das Weitere nachzutragen haben.

3. Combinirt tonisch-klonische Krämpfe. Nach halbseitigen Körperlähmungen hat man in neuerer Zeit auf eine Reihe von abnormen unwillkürlichen Bewegungen an der gelähmten Körperseite achten gelernt, welche man unter dem Namen der posthemiplegischen Bewegungsstörungen zusammenfassen kann: es sind a) das posthemiplegische Zittern, b) die posthemiplegische Hemichorea und c) die derselben nahe verwandte Athetose. Wir wollen sogleich hier vorausbemerken, dass alle drei Bewegungsstörungen wohl nur als die Modificationen einer und derselben Grundform anzusehen und auch anatomisch an derselben Stelle zu localisiren sind, die wir bei der Athetose genauer besprechen werden.

a) Zitterbewegungen in den Gliedern von halbseitig Gelähmten finden wir am häufigsten combinirt mit spastischen Symptomen; sie treten in den meisten Fällen nur dann auf, wenn das Glied willkürlich bewegt wird. Neben diesem intermittirenden beobachtet man, nach Art des Zitterns bei multipler Sclerose, wenn auch ungleich seltener, continuirlichen Tremor nach Art der Paralysis agitans und dann ohne Muskelspannen und ohne Steigerung der Sehnenreflexe. Das Zittern kommt zu Stande durch feine, schnelle (oscillirende), rhythmische Contractionen der Muskeln; seltener erfolgen sie in langsamem Rhythmus (s. unten „Tremor“ und „Paralysis agitans“).

b) Chorëiforme Bewegungen können als Vorläufer oder als Folge der halbseitigen Körperlähmung auftreten; danach unterscheidet man eine Chorea praehemiplegica und eine Chorea posthemiplegica. Die erstere, welche bis jetzt nur in vereinzelt Fällen beobachtet ist, geht in Verbindung mit einem Gefühl von Ver-taubung und Lähme in den später gelähmten Gliedern der plötzlich oder allmählich eintretenden Hemiplegie einige Tage voraus; so bei einem Kranken Grasset's, wo im Anschluss an einen starken Blutverlust in Folge von Verwundung der linken Hand, ein apoplectiformer Zustand mit Lähmung des rechten Armes eingetreten war. Das linke Bein war nicht gelähmt, zeigte aber den ganzen Abend über fortwährend chorëiforme Bewegungen. Am nächsten Morgen hatten diese aufgehört; es war aber jetzt auch Lähmung des Beines vorhanden und Hemianaesthesia.

Die posthemiplegische Chorea tritt gewöhnlich erst nach längerem Bestehen der Hemiplegie auf, ganz gewöhnlich zu der Zeit,

wo die willkürliche Beweglichkeit wieder zurückzukehren beginnt, also im Durchschnitt etwa sechs Monate nach dem Insult. Niemals beobachtet man dieselbe an vollständig gelähmten Gliedern; auch zeigt sie sich in der oberen Extremität stets lebhafter als in der unteren. In manchen Fällen zeigen die gelähmten Glieder, auch während der Ruhe, von Zeit zu Zeit zuckende Bewegungen: an der oberen Extremität besonders in den Hand- und Fingergelenken, während an der unteren der Fuss zeitweise in Varo-equinus-Stellung und die grosse Zehe in Hyperextension tritt. Namentlich aber bei jeder intendirten Bewegung der Hand sieht man das Handgelenk in Beugestellung, die Finger in den Metacarpophalangealgelenken in Flexion, in den übrigen Gelenken aber in Extension, meist sogar in Hyperextension treten in Folge von Krampf in den Mm. interossei. Beiläufig findet man diese Ueberstreckungsfähigkeit der Finger namentlich bei vielen hemiplegischen Kindern; die Phalangen sind nicht selten subluxirt, so dass ihre Basis an der Volarseite stark hervorspringt. Während des Gehens erfolgen ungeordnete Bewegungen der Beine, so dass der ganze Körper dadurch erschüttert werden kann. Auch die Gesichtshälfte kann sich mit Zuckungen oder Grimassen an der allgemeinen Muskelunruhe betheiligen. Die Controle durch die Augen hat eher einen verschlimmernden Einfluss: je mehr der Kranke die Aufmerksamkeit auf seine Glieder richtet, um die Bewegungen zu hemmen, desto stärker treten dieselben auf. Ganz gewöhnlich findet man gleichzeitig mit der Hemichorea mehrweniger ausgesprochene Hemianästhesie. Von dem posthemiplegischen Zittern unterscheidet sich die Hemichorea cerebri durch das Unordentliche und Unregelmässige der Bewegungen.

c) Als Athetose (ἄθετος [ἄθρημι mit  $\alpha$  privativum] ohne feste Stellung) hat Hammond in New-York 1871 „eigenthümliche unablässige Bewegungen der Finger und Zehen beschrieben, verbunden mit der Unfähigkeit des Kranken, diese Theile in irgend welcher Stellung ruhig zu halten.“ Von der einfachsten Form der Athetosebewegungen kann man sich eine gute Vorstellung machen, wenn man sich der unaufhörlichen Bewegungen erinnert, welche das ausgerissene Bein einer grossen Spinne macht. In derselben langsamen, rhythmischen, einförmigen Weise wird die Hand abwechselnd geschlossen und geöffnet. Diese einfachste Form der Greifbewegungen ist aber keineswegs die häufigste; vielmehr handelt es sich gewöhnlich um ausserordentlich complicirte Bewegungen der Finger von der grössten Mannigfaltigkeit — und gerade diese hat Hammond zunächst als Athetose beschrieben — Bewegungen, welche man, insofern



jeder einzelne Finger in demselben Augenblicke eine ganz andere Stellung einnimmt als sein Nachbar, passend mit den Bewegungen verglichen hat, welche die Fangarme eines Polypen ausführen. Diese Aehnlichkeit tritt besonders hervor, wenn die Bewegungen, wie nicht selten, den Charakter des Beabsichtigten, des Angestregten haben.



81.



82.

Athetosebewegung nach Hammond.

Nächst der eigenthümlichen Form charakterisiren sich die Athetosebewegungen auch durch ihre Localisation, insofern sie vorzugsweise an den Enden der Extremitäten, an Fingern und Zehen zum Ausdruck kommen. Ungleich seltener und weniger ausgesprochen hat man sie an den übrigen Abschnitten der Glieder und nur ausnahmsweise an Hals und Gesicht wahrgenommen. Indessen stehe ich nicht

an, auch die rhythmischen Bewegungen ganzer Glieder zur Athetose zu rechnen. So sah ich in einem Falle von langjähriger Hemiplegie bei einem Erwachsenen den gestreckten Arm, in der streng rhythmischen Weise eines Maschinentheils, im Schultergelenk abwechselnd nach hinten und vorn bewegt und gleichzeitig nach aussen und innen rotirt werden. An den Fingern sind es namentlich die Interossei und Lumbricales, welche durch abwechselnde Contraction und Erschlaffung die grosse Mannigfaltigkeit der Fingerbewegungen hervorrufen. Neben diesen klonischen Krampfbewegungen treten in manchen Fällen auch tonische auf. Alsdann sieht man die eigentlichen Athetosebewegungen von Zeit zu Zeit unterbrochen werden durch eine plötzlich eintretende Versteifung der ganzen Extremität oder einzelner Abschnitte derselben, welche erst nach einiger Zeit dem rhythmischen Spiel der Finger und Zehen wieder Platz macht. Solche Versteifungen werden namentlich durch gewollte Bewegungen hervorgerufen. So sieht man z. B. beim Gehen die grosse Zehe allein in forcirte Extension treten.

Die Athetosebewegungen treten am häufigsten halbseitig auf (*Athetosis unilateralis*), seltener doppelseitig (*Athetosis bilateralis*).

Die halbseitige Athetose wird gewöhnlich als posthemiplegisches Symptom beobachtet: am häufigsten bei der vulgären Hemiplegie durch Arterienblutung oder Verstopfung; sodann bei der cerebralen Rindenlähmung häufig verbunden mit Hemianaesthesia mit oder ohne Betheiligung der Sinne; seltener bei Hirntumoren, bei Epileptischen und Paralytikern.

Die doppelseitige Athetose ist am häufigsten bei Idioten gesehen worden; nur in seltenen Fällen bei geistig Gesunden. So sah ich bei einem im übrigen körperlich und auch geistig durchaus gesunden Mädchen von 11 Jahren ohne alle Vorboten und Begleiterscheinungen eines Morgens unablässiges Beugen und Strecken beider Ellenbogengelenke, besonders des rechten auftreten (ganz analog dem ausgerissenen Spinnenbein) und 14 Tage lang anhalten; nur während der Nacht hörten die Bewegungen auf.

Die bilaterale Athetose ist ungleich seltener und im Gegensatz zu der bei Hemiplegie symptomatisch auftretenden unilateralen, in fast allen Fällen als idiopathische Affection anzusprechen. Ueber die anatomische Ursache dieser letzteren wissen wir bis jetzt nichts Näheres, wohl aber können wir die symptomatische Hemiathetose zurückführen auf Reizung der corticomusculären Leitungsbahn und zwar nach einem Leichenbefund von Kahler und Pick im

hinteren Abschnitt der inneren Kapsel zwischen Sehlügel und hinterstem Theil des Linsenkerns. Indessen ist es durchaus wahrscheinlich, dass Reizung an einer anderen Stelle der genannten Bahn ebenfalls Athetose hervorrufen kann: so eine solche der motorischen Hirnrinde (Eulenburg) und der Brücke (O. Berger).

Die Dauer der Athetose ist gewissermaassen unbegrenzt, insofern man sie 20 Jahre lang unaufhörlich bestehen sah. In vielen Fällen sistiren die Bewegungen Nachts, in anderen auch da nicht. Unterstützung des afficirten Gliedes mildert sie gewöhnlich, Bewegung steigert sie.

Die Therapie hat bis jetzt wenig dagegen geleistet; in einigen Fällen ist nach stabiler Application der Anode eines mässigen Batteriestroms in der seitlichen Halsgegend Milderung oder selbst Aufhören der Bewegungen eingetreten. In einem von mir so behandelten Falle von Hemiparese mit Hyperaesthesia der gelähmten Seite, trat nach Aufhören der Athetosebewegungen der Hand ein so lästiges Gefühl von Schwere in dem gelähmten Arm ein, dass die Kranke sich ihre Bewegungen zurückwünschte.

Die klinische Zusammengehörigkeit der posthemiplegischen Hemiathetose und der Hemichorea ist ausser Zweifel gestellt, einmal durch Beobachtungen, in welchen die eine Form in die andere überging und sodann durch den Umstand, dass bei beiden die anatomische Läsion des Gehirns an derselben Stelle gefunden wurde (s. oben).

#### Anhang. Cerebrale Ataxie.

Schon oben S. 64 haben wir erwähnt, dass vom Gehirn abhängige Ataxie nach unserem jetzigen Wissen anatomisch bedingt sein kann durch Läsionen der Grosshirnrinde (Rindenataxie), des Pons und der Medulla oblongata (bulbäre Ataxie) oder des Kleinhirns (cerebellare Ataxie).

Als Rindenataxie hat zunächst Samt gewisse Bewegungsstörungen bei Paralytisch-Blödsinnigen, die nicht durch Hinterstrang-sclerose atactisch waren, bezeichnet. Diese Störungen traten bilateral auf. Unilateral sind solche auch bei anderen Gehirnkrankheiten beobachtet und als Hemia-taxie beschrieben. Durch Sectionen haben Kahler und Pick nachgewiesen, dass Läsionen der motorischen Rindenregion Ataxie hervorbringen können. Warum diese bei Rindenläsionen nicht häufiger beobachtet wird, ist nicht völlig aufgeklärt.

Längst vor dem Bekanntwerden klinischer Beobachtungen hatte das Experiment nachgewiesen, dass nach Exstirpation gewisser Partien

der Grosshirnrinde bei Thieren atactische Störungen zu beobachten sind. Auch Munk's Fühlspähre ist wohl zur Erklärung der Rindenataxie angezogen worden (s. oben S. 26).

Nicht selten compliciren sich Hemichorea und Hemiathetose mit Hemiataxie, und man hat alsdann Läsionen in der Umgebung des Schlägels gefunden, wie bei jenen (Gowers; Grasset).

Die bulbäre Ataxie hat ihr anatomisches Substrat im hinteren Abschnitt der Brücke oder in der Medulla oblongata selbst und zwar nicht, wie man vermuthen könnte, in den Pyramidenbahnen, sondern in der Schleife und der *Formatio reticularis*.

Ueber die cerebellare Ataxie werden wir unten bei den Affectionen des Kleinhirns sprechen.

Diagnostisch spricht für die Annahme von cerebraler Ataxie, speciell Rindenataxie: das ausschliessliche Befallensein der einen oberen Extremität, das Vorhandensein von Hemianästhesie oder doch von Störungen der Bewegungsempfindung und von Parästhesien in dem atactischen Theil und schliesslich das Auftreten anderweitiger Rindensymptome wie Aphasie, Hemioapie, Facialislähmung. Auf einen bulbären Sitz der Ataxie weist vor allem das Vorhandensein von Nervenkerllähmungen hin.

## B. Störungen der Sensibilität.

### I. Hemianästhesie.

Die grosse Mehrzahl der Hemiplegischen ist nur motorisch gelähmt; die Sensibilität ist bei ihnen intact geblieben. In manchen Fällen dagegen können wir auf der gelähmten Seite eine mehrweniger ausgesprochene Gefühlslähmung (*Hemianästhesie*) nachweisen\*). Eine ausgedehnte Hemianästhesie cerebralen Ursprungs ohne motorische Lähmung dürfte selten sein. Die Hemianästhesie tritt gleichzeitig mit der Hemiplegie meist plötzlich ein nach einem apoplectischen Insult, seltener entwickelt sie sich allmählich z. B. bei einem langsam wachsenden Tumor.

Die Hemianästhesie kann total sein, d. h. sich über Extremitäten, Rumpf- und Kopfhälfte der einen Körperseite verbreiten oder partiell.

---

\*) Da zur Feststellung von Gefühlsstörungen Intactsein des Sensorium erste Bedingung ist, so sind Sensibilitätsprüfungen bald nach dem apoplectischen Insult nicht ausführbar. Immerhin dürften wir durch die vorliegenden Thatsachen berechtigt sein, in der ersten Zeit nach apoplectischen Anfällen eine Herabsetzung des Gefühls auf der gelähmten Körperseite, häufig verbunden mit Hemioapie (Gowers) anzunehmen.

Die totale Hemianästhesie umfasst gleichzeitig die schweren Formen, die partielle die leichteren.

Die totale Hemianästhesie erstreckt sich nicht nur auf die Haut, die Schleimhäute und die Musculatur der einen Körperhälfte, sondern auch auf die Sinnesorgane, deren Schärfe mehrweniger herabgesetzt ist.

Das Hautgefühl ist herabgesetzt oder ganz aufgehoben auf der ganzen Körperhälfte; nur längs der hinteren und vorderen Mittellinie des Körpers findet sich gewöhnlich eine kleine Zone, wo das Gefühl erhalten geblieben ist. Dies erklärt sich durch die Nerven-Anastomosen zwischen beiden Körperhälften.

Die Störung kann sich auf alle Gefühlsqualitäten — Tast-, Schmerz- sowie Temperaturgefühl — erstrecken. Die Gegenstände entfallen der anästhetischen Hand, sobald Patient dieselbe nicht mit den Augen controliren kann.

Eine hemianästhetische Frau sticht sich beim Nähen mit der Nadel in den Finger; sie wird erst durch das herabträufelnde Blut darauf aufmerksam. Ein Mann zieht sich durch die brennende Cigarre eine Brandverletzung zu; er fühlt es nicht. Bisweilen sind die subcutanen Theile ebenfalls unempfindlich; alsdann wird auch tiefes Einstechen einer Stecknadel, tiefer Druck, Contraction der Muskeln in Folge von faradischer Reizung nicht wahrgenommen (s. I. S. 131).

Der Muskelsinn kann ebenfalls abgeschwächt oder ganz aufgehoben sein. Alsdann hat der Kranke bei verbundenen Augen keine Ahnung von der Lage oder Stellung seiner Glieder. Gibt man ihm auf, einen bestimmten Theil der gesunden Körperhälfte mit der anästhetischen Hand zu berühren, und verhindert man dies durch ein dazwischen geschobenes Hinderniss, während man selbst den betreffenden Theil berührt, so glaubt Patient, er habe diesen berührt. Unbeeinflusst geht der Kranke, auch bei verbundenen Augen, geradeaus; wenn man aber auf die kranke Seite einen gelinden Druck ausübt, so führt er eine Art Kreisbewegung aus, während er meint, weiter geradeaus zu gehen.

Die Anästhesie erstreckt sich ferner auch auf die Schleimhäute: die Hälfte der Zunge, des Mundes, des Gaumens, der Vagina sind unempfindlich. Ebenso kann man die Conjunctiva bulbi mit einer Feder kitzeln, ohne dass der Kranke darauf reagirt. Nur die Cornea behält ihre Sensibilität. Dies erklärt sich daraus, dass Cornea und Conjunctiva bulbi in gewisser Weise isolirt innervirt werden (Cl. Bernard).

Von den Reflexen können einige erhalten bleiben: das Auge thränt bei Berührung der anästhetischen Conjunctiva; Brustwarze und

Clitoris erigiren sich (Briquet). Aber die Mehrzahl der Reflexe ist verschwunden: so kann man den Gaumen kitzeln, ohne Brechreiz zu erregen.

Ausser dieser totalen Hemianästhesie, beobachtet man aber auch häufig genug partielle. Abgesehen davon, dass bei den durch diese repräsentirten leichteren Formen die Abstumpfung des Gefühls meist nicht so hochgradig ist, beschränkt sich dieselbe auf bestimmte Partien der Körperhälfte, besonders häufig auf die Endausbreitung der Nerven an den Extremitäten und tritt hier an der oberen mehr als an der unteren, am Handrücken mehr als an der Handfläche hervor. Die Sensibilität der tiefen Theile kann ganz intact bleiben oder sie kehrt wenigstens früher wieder als die der Haut.

Die Betheiligung der Sinne ist eine verschiedene. Gesicht und Geruch hat man als die höheren (cerebralen) Sinne von den niederen (bulbären) Gehör und Geschmack unterschieden. Bei der totalen Hemianästhesie sind beide Klassen, bei der partiellen gewöhnlich nur eine derselben betroffen.

Die Hörschärfe kann herabgesetzt sein bis zur Taubheit; galvanische Reizung mit der Kathode bringt keinen Ton hervor. Geruch- und Geschmacksvermögen sind geschwächt. Von Seiten des Gesichtssinnes beobachtet man bei der cerebralen Hemianästhesie wahrscheinlich nur gleichseitige Hemianopsie, während bei der functionellen Hemianästhesie zudem Amblyopie (Verminderung der Selschärfe und concentrische Einengung des Gesichtsfeldes) nebst Störung des Farbensinnes (Achromatopsie) gefunden werden.

**Functionelle Hemianästhesie** hat man beobachtet: 1. bei Hysterie und Hysteroepilepsie (s. diese) meist mit gleichseitiger Ovarie; 2. bei chronischer Blei- und Alcoholvergiftung; 3. nach Typhoid und 4. nach ausgedehnten Verbrennungen.

**Anatomisches.** Ob sensible Bahnen von der Grosshirnrinde bis zu der grauen Substanz des Rückenmarks, in ähnlich directer Weise wie die motorischen im compacten Pyramidenbündel, verlaufen, müssen wir bis jetzt dahin gestellt sein lassen.

Meynert glaubte nach seinen Untersuchungen am Affengehirn ein directes sensibles Bündel annehmen zu sollen: Die sensibeln Fasern gruppiren sich, nachdem sie die Brücke verlassen, in ein Bündel, welches den äusseren Abschnitt des Hirnschenkelfusses einnimmt und unmittelbar nach aussen vom motorischen Pyramidenbündel gelegen ist (s. Fig. 33). Von den Fasern dieses Bündels nun soll nach Meynert ein Fascikel durch die hintere Partie der inneren Kapsel in den Strahlenkranz ein-

dringen und nach hinten umbiegend in der Rinde des Occipitalhirns sein Ende finden. Später hat Ballet nachgewiesen, dass am Menschenhirn die Fasern jenes sogenannten sensibeln Bündels nicht nur mit den Occipitalwindungen, sondern auch mit den Scheitel-, Central- und Schläfenwindungen in Verbindung treten. Wir wollen uns hier aber auf die feststehenden anatomischen Thatsachen beschränken:

Während die vorderen Zweidrittel des hinteren Schenkels der inneren Kapsel die motorischen Ausstrahlungen des Grosshirnschenkels enthalten, haben wir in dem hinteren Drittel eine Sammelstelle der sensibeln Fasern derselben zu suchen, ein *Carrefour sensitif* (von *quadrifurcum* der Kreuzweg) wie Charcot diese Gegend passend bezeichnet hat, welches besonders nach oben hin eine grössere Ausdehnung hat. Dieses *Carrefour* ist aber nicht nur die Durchgangsstation für die sensibeln Haut- und Muskelnerven, sondern auch für die übrigen Sinnesnerven.

Eine Läsion dieses *Carrefour* im hintersten Theil der inneren Kapsel muss demnach jedenfalls eine Störung des Haut- und Muskelgefühls auf der entgegengesetzten Körperhälfte (die sensibeln Bahnen kreuzen sich im Rückenmark s. oben S. 37) zur Folge haben. Dies ist durch zahlreiche klinische Untersuchungen, aber auch durch die Experimente Veyssière's an Hunden bewiesen. Zu dieser entanen Hemianästhesie tritt noch eine solche der Sinne, sobald die Läsion der inneren Kapsel mehr nach der Mittellinie zu gelegen ist.

Besonderen Aufschluss über diese Verhältnisse, namentlich aber auch über das zwischen Hemianästhesie und Hemiplegie, hat die genauere Untersuchung der Gefässvertheilung der inneren Kapsel ergeben. Die innere Kapsel nebst den Basalganglien wird, wie wir bereits oben S. 304 sahen, von der *Arteria cerebri media* versorgt. Das ganze System dieser Arterien zerfällt in eine vordere und eine hintere Abtheilung. Erstere, die lenticulostrüären Aeste umfassend, versorgt, wie der Name sagt, zunächst den vorderen Theil des *Corpus striatum*, sodann aber auch den vorderen Theil des hinteren Schenkels der inneren Kapsel; die hintere Abtheilung dagegen, die lenticulo-optischen Aeste umfassend, versorgt — ausser dem hinteren Ende des Linsenkerne und den vorderen und äusseren Theilen des Schlägels — den hinteren Theil der inneren Kapsel. Wird nun das Gebiet der lenticulo-optischen Aeste allein befallen, so entsteht Hemianästhesie ohne Hemiplegie; wird das Gebiet der lenticulostrüären Aeste ausschliesslich befallen, so haben wir Hemiplegie ohne Hemianästhesie; werden beide Gebiete befallen, so haben wir Hemiplegie mit Hemianästhesie in verschiedenem Grade.

In dem sensibeln Carrefour der inneren Kapsel haben wir also die sämtlichen centripetalleitenden Bahnen der entgegengesetzten Körperhälfte in einem kleinen Raum vereinigt, so dass eine verhältnissmässig kleine Läsion sie alle unterbrechen und totale Hemianästhesie hervorrufen kann. Partielle Hemianästhesie dagegen kann auch durch anders localisirte Läsionen hervorgebracht werden. Wenn wir von der spinalen Hemianästhesie absehen, die wir S. 114 bei der spinalen Halbseitenläsion kennen gelernt haben, so kann der anatomische Ursprungsherd auch gelegen sein unterhalb der inneren Kapsel, im Grosshirnschenkel, in der Brücke, im verlängerten Mark und ebenso wahrscheinlich auch oberhalb im Centrum ovale und in der Grosshirnrinde. Bei allen unterhalb der inneren Kapsel gelegenen Läsionen fehlt mindestens die Störung der höheren Sinne, also von Geruch und Gesicht; bei allen oberhalb gelegenen Herdläsionen muss die Hemianästhesie eine partielle sein, insofern ein einziger Herd hier unmöglich sämtliche nach verschiedenen Gegenden der Hirnrinde auseinandergehenden sensibeln Bahnen treffen kann. Für die unterhalb der inneren Kapsel gelegenen Läsionen ist von besonderer Bedeutung die Betheiligung des Trigemini. Die Trigeminiästhesie wird ganz fehlen oder gekreuzt, (und dann peripherer Natur s. I. S. 135) auftreten (s. oben S. 280 den Fall von Senator) wenn die Läsion in der Brücke oder Oblongata liegt. Ist sie gleichseitig mit der Hemianästhesie am übrigen Körper und werden Störungen des Gesichts- und Geruchsinns vermisst, so muss man an eine Läsion zwischen innerer Kapsel und oberem Rand der Brücke, also im Hirnschenkel denken.

Ueber die durch Läsion der Grosshirnrinde hervorgebrachte Hemianästhesie sind die Acten noch nicht geschlossen. Wir haben oben S. 26 gesehen, dass Munk und Meynert die sogenannte motorische Region mit grösserem Recht als eine in erster Linie sensible bezeichnet wissen wollen. Später hat Tripier an Hunden und einem Affen nach Läsion der motorischen Region Verminderung der Sensibilität gefunden; er hält aber die gleichzeitigen motorischen Störungen für die Folge von Verletzung motorischer Apparate und nicht für solche der sensibeln Störungen. Zu ähnlichen Resultaten sind auch andere Physiologen, wie Bianchi und Luciani gelangt. Klinische Beobachtungen scheinen diese physiologischen Ergebnisse im Wesentlichen zu bestätigen. Die corticale Hemianästhesie scheint aber im Vergleich zur capsulären im Allgemeinen weniger intensiv und andauernd zu sein, so dass sie am besten bald nach der Läsion nachzuweisen ist, weil sie alsbald abnimmt. Weiter ist sie meist eine partielle, entsprechend der meist partiellen



Läsion der Hirnrinde: bei einer ausschliesslich den oberen Theil der beiden Centralwindungen und das Paracentralläppchen einnehmenden Rindenecephalitis hatte ich nur bis zum Hand- bez. Sprunggelenk der contralateralen Extremitäten Herabsetzung des Gefühls nachweisen können. Je ausgedehnter die Rindenläsion in den nach hinten vom Stirnhirn gelegenen Partien des Grosshirns ist, desto ausgesprochener und andauernder scheint die Hemianästhesie zu sein. Im Allgemeinen wird man nicht allzuweit fehl gehen, wenn man die hintere Partie der drei Stirnwindungen, die beiden Centralwindungen, das Paracentralläppchen und das Scheitelhirn als sensible Zone der Hirnrinde bezeichnet. Vollständig unmöglich ist es, nach dem vorliegenden Material, die sensible Zone des Hautgefühls von der des Muskelgefühls abzugrenzen, weil nur in ganz vereinzelt Fällen das letztere allein geschädigt war. Vielleicht steht das Scheitelhirn in näherer Beziehung zum Muskelgefühl. Schliesslich ist das Verhältniss zur motorischen Lähmung von Wichtigkeit: während in Fällen von capsulärer Hemianästhesie die Gefühlsstörung überwiegt, tritt in solchen von corticaler die motorische Hemiplegie in den Vordergrund.

Ueber die Differentialdiagnose zwischen capsulärer und hysterischer Hemianästhesie s. diese.

## II. Hyperästhesie.

Inwieweit Hyperästhesie und Schmerzen am Rumpf und an den Extremitäten durch intracerebrale Läsionen hervorgerufen sein können, darüber können wir vorläufig wenig Auskunft geben. Bei Herden in der Brücke (s. diese) ist Hauthyperalgesie an den gelähmten Extremitäten wiederholt beobachtet worden. Bei Meningitis ist dieselbe eine gewöhnliche Erscheinung.

## C. Störungen der Sinnesthätigkeiten.

### I. Störungen des Gesichtssinns und Beziehungen des Gehirns zum Sehorgan überhaupt.

Die Beziehungen der Centralorgane, insonderheit des Gehirns, zum Sehorgan liegen auf der Hand: ausser dem N. opticus treten noch fünf andere Gehirnnerven — die drei Augenmuskelnerven III, IV und VI, sowie der Trigemini und Facialis zum Auge; die Blutgefässe und die Lymphräume beider Organe stehen in engster Verbindung; ja, wie wir aus der Entwicklungsgeschichte wissen, stellt die Netzhaut geradezu einen Theil des Gehirns dar.

In Folge dieses engen Zusammenhanges sind wir berechtigt, aus dem Verhalten des Augenhintergrundes, wie ihn uns der Augenspiegel zu untersuchen gestattet, Schlüsse zu ziehen auf Circulations- und Druckverhältnisse innerhalb des Schädels. Zwar sind die Hoffnungen Bouehut's, welcher in der Ophthalmoskopie die vollendete Cerebroskopie gefunden zu haben glaubte, nicht ganz in Erfüllung gegangen: so können wir z. B. hyperämische Zustände innerhalb des Schädels durch den Augenspiegel nicht immer mit Sicherheit diagnosticiren. Aber immerhin haben wir in dem Aussehen und der Füllung der Retinalgefäße wichtige Anhaltspunkte für die Diagnose von Kreislaufstörungen im Gehirn.

Ferner ist, seitdem wir wissen, dass die Hirnhäute in die Scheiden der Sehnerven, die zwischen ihnen gelegenen Lymphräume, Subdural- und Subarachnoidealraum, aber ebenfalls in entsprechende Lymphräume am Sehnerven sich fortsetzen, nicht daran zu zweifeln, dass die Druckverhältnisse innerhalb der Schädelhöhle in denjenigen innerhalb der Scheidenräume der Sehnerven ihren Ausdruck finden müssen. Dies geschieht am unzweifelhaftesten in der sogenannten Stauungspapille.

Die Stauungspapille (Stauungsretinitis, Neuritis ascendens, Papillitis) ist, wenn sie doppelseitig vorhanden ist, fast immer als ein sicheres Zeichen von Steigerung des intracraniellen Druckes anzusehen. Aus diesem Grunde beobachten wir dieselbe und zwar doppelseitig, bei allen Gehirnkrankheiten, welche eine erhebliche Drucksteigerung hervorbringen, vor allem bei Hirntumoren und ausserdem bei idiopathischem Hydrocephalus, selten bei Hirnabscess, oft bei Meningitis. Indessen wollen wir nicht unterlassen zu erwähnen, dass Stauungspapille auch bei chronischer Bleivergiftung doppelseitig auftreten kann. Leicht zu verwechseln ist dieselbe mit der bei Morbus Brightii so häufigen Neuroretinitis albuminurica. Einseitige Stauungspapille ist stets als eine den Sehnerven direct treffende umschriebene Läsion in seinem extra- oder intracraniellen Verlauf zu deuten.

Die Entstehung der Stauungspapille ist, wie gesagt, auf eine Erhöhung des intracraniellen Drucks zurückzuführen. Tritt eine solche in erheblichem Grade ein, so wird die Subarachnoidealflüssigkeit mit Macht in die Scheide des Opticus hineingedrängt. In Folge des Flüssigkeitsdrucks wird dann der Sehnerv selbst, vor allem aber auch die in ihm verlaufende Vena centralis retinae zusammengedrückt. Dadurch aber kommt es zu Oedem und entzündlichen Erscheinungen an dem intraocularen Ende des Sehnerven, der Papille. Verfärbung derselben, Er-

weiterung der Venen, Verengerung der Arterien des Augenhintergrundes stellen bekanntlich die wesentlichen Veränderungen dar.

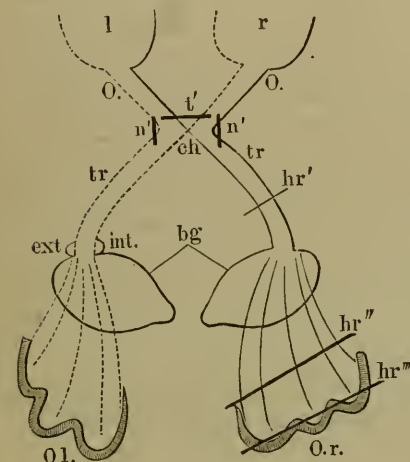
Der zweite für die Diagnose centraler Affectionen wichtige Spiegelbefund ist die *Neuroretinitis descendens*. Hier beschränkt sich der Entzündungsprocess nicht nur auf die Papille, sondern derselbe hat auch den Stamm der Sehnerven ergriffen. Sie wird nur selten bei Herd-erkrankungen des Gehirns, dagegen häufig bei den verschiedenen Formen von Entzündung der Hirnhäute beobachtet.

Schliesslich unterschied schon von Gräfe als dritten Spiegelbefund die *Atrophie des Sehnerven*. Diese kann primär auftreten oder sich aus der Stauungspapille entwickeln und ausserdem stellt sie das Endstadium jeder Neuritis optica dar. Sie kann demnach secundär durch eine Erkrankung der Centralorgane bedingt sein oder den Ausgang einer primären Erkrankung des Sehnerven, der Papille oder der Netzhaut darstellen. Hierüber bringt der Augenspiegelbefund an sich meist nicht volle Klarheit, sondern erst die Gesichtsfeldmessung mit dem Perimeter (Gesichtsfeldmesser). Während bei primärer Sehnervenatrophie Sehstärke und Gesichtsfeld von vornherein beeinträchtigt werden, kann bei Stauungspapille, selbst bei schon weit vorgeschrittener Schwellung, die centrale Sehstärke noch wohl erhalten sein, wenn auch das Gesichtsfeld oft schon eingeschränkt ist. Geht daher bei Stauungspapille die gewöhnlich in mässigem Grade vorhandene Amblyopie frühzeitig in Amaurose über, so ist die Annahme gerechtfertigt, dass neben dem allgemeinen Hirndruck eine locale Läsion (durch Neubildung, sackartige Erweiterung des dritten Ventrikels oder Meningitis) das Chiasma trifft. Im letzteren Falle fällt die Reaction der Pupillen aus, während bei einfacher Stauungspapille dieselbe gewöhnlich wenig verändert ist. Die Gesichtsfeldmessung ist aber ferner von grosser Bedeutung für die Erkennung partieller Gesichtsfelddefecte. Das Gesichtsfeld für jedes Auge wird durch eine Senkrechte, welche durch den Fixirpunkt geht, in eine kleinere mediale und eine grössere laterale Hälfte getheilt. Die rechte Hälfte jedes Gesichtsfeldes wird vom linken Tractus opticus versorgt, die linke vom rechten. Diese Vertheilung der Fasern kommt zu Stande in Folge der partiellen Kreuzung der Opticusfasern im Chiasma. Der Sehnerv hat bekanntlich seine Endausbreitung in der Netzhaut des Auges, sein centrales Ende aber in der Rindensubstanz des Hinterhaupthirns, dem Seheentrum (s. oben S. 26 und 29). Verfolgen wir diese Bahn näher von vorn nach hinten. Die Sehnervenfasern, welche von den nasalen Partien der Netzhaut herkommen, liegen zunächst im Stamm des Sehnerven medial, kreuzen sich aber im Chiasma, so dass der linke

Zug in den rechten, der rechte aber in den linken Tractus opticus übergeht. Die Sehnervenfasern dagegen, welche von den temporalen Partien

der Netzhaut herkommen, liegen im Opticusstamm lateral und bleiben ungekreuzt, gehen also in den Tractus opticus derselben Seite über. Hinter dem Chiasma haben wir demnach das linke gekreuzte (nasale) Bündel (fasciculus cruciatus) mit dem rechten ungekreuzten (temporalen) Bündel (fasciculus lateralis) zum rechten Tractus opticus vereinigt und umgekehrt auf der anderen Seite. Noch weiter nach hinten endet jeder Tractus opticus, nachdem er die Intercalarganglien (Corpus geniculatum internum und externum und Pulvinar des Sehhügels) passirt, in dem gleichseitigen Occipitallappen. Jetzt ist Folgendes leicht verständlich :

Betrachten wir einen Gegenstand mit beiden Augen, so entsteht davon im Sensorium ein Bild, dessen zu unserer Rechten gelegene Hälfte von der linken Grosshirnhemisphäre, dessen zu



83.

#### Schema des Opticusverlaufs.

Die Bahn der beiden Sehnerven von der Netzhaut 1r bis zum Sehzentrum in der Occipitalrinde O1, Or. l linker, r rechter Bulbus; O Opticus, ch Chiasma, tr Tractus opticus, ext Ganglion geniculatum externum, int. internum, bg Basalganglien, einschliesslich der Vierhügel, O1 linker, Or rechter Occipitallappen, t' Läsion des Chiasma, welche temporale Hemianopsie zur Folge hat, n' n' symmetrische Läsionen des Chiasma, welche nasale Hemianopsie zur Folge haben würden, hr' Läsion des Tractus opticus, hr'' der weissen Substanz, hr''' der Rinde des Occipitallappens, Läsionen, welche sämtlich Hemianopsie linkerseits verursachen.

unserer Linken gelegene Hälfte von unserer rechten Hemisphäre wahrgenommen wird. Was zur Rechten von der Medianlinie liegt, wird also von unserer linken Hemisphäre, was zur Linken liegt, von der rechten wahrgenommen.

Entsprechend den soeben beschriebenen Verhältnissen beobachten wir bei Gehirnkrankheiten als den am häufigsten vorkommenden Gesichtsfelddefect die homologe oder homonyme Hemianopsie d. h. den Ausfall des Sehvermögens auf der nasalen Hälfte des einen Auges combinirt mit demselben Defect auf der temporalen Hälfte des andern. Wir verstehen leicht (s. Figur 83), dass linksseitige homonyme Hemianopsie nur zu Stande kommen kann durch Läsion des Sehzentrums hr''' oder der weissen Substanz des Occipitallappens hr'' oder des Tractus

opticus br' rechterseits. Alsdann fehlt also das Sehvermögen auf den nach links sehenden Retinahälften, d. h. es besteht linksseitige Hemianopsie, während dasselbe intact geblieben ist auf den nach rechts sehenden Retinahälften, d. h. es besteht rechtsseitige Hemioptie\*). Die homonyme Hemianopsie ist beobachtet bei Hirnhämorrhagie, bei Tumoren, Exostosen oder Fractur der Schädelbasis; schliesslich bei Hysterie und temporär bei Hemieranie.

Ungleich seltener ist heteronyme Hemianopsie beobachtet und zwar als einzige Form die laterale (temporale) Hemianopsie, und dementsprechend mediale Hemioptie. Die Läsion t' findet sich alsdann am vorderen oder hinteren Winkel des Chiasma (s. Figur 83). Das Sehvermögen nach aussen ist alsdann beiderseits aufgehoben und nur nach innen nach der Nase zu erhalten. Eine mediale (nasale) Hemianopsie (laterale Hemioptie) wäre nur durch das Vorhandensein von zwei symmetrischen Läsionen bei n'n' Figur 83 zu erklären; ein solcher Fall mit Autopsie ist aber wohl noch nicht beobachtet.

Für die Localdiagnose von der grössten Bedeutung ist die homonyme laterale Hemianopsie, insofern dieselbe, wenn sie andauernd vorhanden ist, auf eine organische Läsion im Verlauf der Sehbahn hinter dem Chiasma, d. h. also a. im Occipitallappen, b. in der inneren Kapsel oder c. im Tractus opticus hinweist.

a. Die Läsion sitzt im Occipitallappen. Hat sie die ganze Rinde desselben zerstört, so haben wir totale Hemianopsie. Partielle Zerstörungen dagegen werden partielle Defecte in den entsprechenden Gesichtsfeldhälften setzen, auch so, dass das Gesichtsfeld der einen Seite mehr eingeschränkt sein kann als das der anderen. An einen Tumor im rechten Hinterhauptslappen wird man zu denken haben, wenn neben Stauungspapille und Hinterhauptschmerz linksseitige Hemianopsie ohne sonstige Herdsymptome vorhanden ist; an eine Blutung oder Erweichung im Hinterhauptslappen dagegen, wenn nach einem apoplectischen Anfall vorübergehende Hemiplegie und andauernde Hemianopsie sich zeigte. Doppelseitige Läsion hat doppelseitige Hemianopsie d. h. totale Erblindung (Amaurose) zur Folge; hervorzuheben ist, dass hier die Reaction der Pupillen erhalten bleibt.

b. Die Läsion sitzt in der inneren Kapsel. Hier werden wir Hemianopsie mit Hemianästhesie (s. oben S. 322) zu erwarten

---

\*) Es wäre sehr wünschenswerth, dass die beiden Bezeichnungen Hemianopsie und Hemioptie nicht mehr als identische gebraucht würden: Hemianopsie heisst eben ( $\alpha$  privativum) Halbnichtsehen und Hemioptie Halbsehen.

haben. In der That ist dieser Symptomencomplex beobachtet speciell in solchen Fällen, wo das Pulvinar des Sehhügels in das Bereich der Läsion gezogen war.

Dagegen haben aber Charcot und seine Schüler behauptet, dass bei Verletzung des Carrefour sensitif neben der Hemianästhesie gleichseitige Amblyopie und nicht Hemianopsie vorhanden sei. Wie es scheint, beruht die Annahme dieser Combination auf thatsächlichen Befunden (Franz Müller) und es galt dieselben mit dem anatomischen Verlauf der Sehnervenfasern in Einklang zu bringen. Die zu diesem Ende von Charcot aufgestellte Hypothese, dass die im Chiasma ungekreuzten Bündel etwa in der Vierhügelgegend eine Kreuzung erführen, widersprach zu sehr der allgemein anerkannten Thatsache, dass in jedem Occipitallappen die Retinae beider Augen vertreten sind, dergestalt dass im rechten Occipitallappen die rechten Hälften beider Retinae ihre Centren haben und umgekehrt.

Dagegen entspricht allen Anforderungen ein von Grasset erfundenes Schema: in diesem kreuzen sich die äusseren das Chiasma ungekreuzt passirenden Bündel vor und hinter dem Carrefour sensitif je ein Mal, so dass schliesslich wieder jede Retina in beiden Hemisphären vertreten wäre. Ob dieses Schema der Natur entspricht, müssen weitere anatomische Untersuchungen lehren. Es wäre denkbar, dass ein kleiner ganz auf das Carrefour sensitif beschränkter Herd, wie in einem Falle von Franz Müller, contralaterale Amblyopie hervorbringt, während bei Zerstörung des Pulvinar, wie in einem Falle von Jackson, neben der Hemianästhesie Hemianopsie entsteht. Jedenfalls wird man diese Localisationen in Zukunft im gegebenen Falle, namentlich bei Blutungen und Erweichungen, ins Auge zu fassen haben.

c. Die Läsion sitzt im Tractus opticus. Im Ganzen selten aber am häufigsten noch beobachtet man die Tractus-Hemianopsie bei Tumoren oder Meningitis an der Hirnbasis in Verbindung mit Affection anderer Hirnnerven. Läsion beider Tractus hat doppelseitige Amaurose mit Pupillenstarre zur Folge.

Eine concentrische Einengung des Gesichtsfeldes ist bei verschiedenen Gehirnkrankheiten beobachtet, findet sich aber auch bei verschiedenen functionellen Neurosen, namentlich Hysterie und scheint hier mehr psychischer Natur zu sein. Bei der letzteren wird auch die sogen. Anaesthesia retinae oder neurasthenische Asthenopie beobachtet. Diese besteht im Wesentlichen in schneller Ermüdung der Augen bei angestrengtem Sehen. Der functionelle Cha-

rakter dieser Affectionen documentirt sich durch die intacte Pupillenreaction neben negativem Augenspiegelbefunde.

Die übrigen partiellen Gesichtsfelddefecte oder Unterbrechungen der Continuität des Gesichtsfeldes bezeichnet man als Skotome ( $\tau\acute{o}$   $\sigma\kappa\acute{o}\tau\omega\mu\alpha$ ,  $\acute{o}$   $\sigma\kappa\acute{o}\tau\omicron\varsigma$  die Finsterniss, die Verdunkelung). Man unterscheidet zwischen centralen, marginalen und Flecken-Skotomen, jenachdem die Defecte im Centrum, am Rande des Gesichtsfeldes oder hier und da über dasselbe zerstreut sich finden. Partielle Gesichtsfelddefecte kommen zu Stande durch krankhafte Processe in der Chorioidea und Retina selbst. Das centrale Skotom wird bei organischen Gehirnerkrankheiten, namentlich aber auch bei chronischer Intoxication durch Taback oder Alcohol und bei Diabetes beobachtet. Im ersteren Falle ist es oft einseitig, zeigt eine scharfe Begrenzung und setzt häufig totalen Sehdefect; im letzteren ist es doppelseitig, nicht scharf begrenzt und verursacht gewöhnlich nur Verdunkelung des Gesichtsfeldes.

Das marginale Skotom ist fast stets die Folge von organischen Veränderungen im Opticus und in der Retina, und findet sich namentlich bei Sehnervenatrophie, mag dieselbe peripheren, cerebralen oder spinalen Ursprungs sein. Hier wie bei dem centralen Skotom ist besonders zu beachten, dass die Gesichtsfelduntersuchung sich nicht bloss auf Störungen des Raumsinns beschränken darf, sondern auch auf Beeinträchtigungen des Farbensinns Rücksicht zu nehmen hat, insofern letztere oft schon in bedeutendem Grade vorhanden sein können zu einer Zeit, wo von jener noch nichts nachweisbar ist. Zuerst verschwindet gewöhnlich die Empfindung von roth und grün. Das Flecken-Skotom schliesslich ist besonders bei Embolie oder Hämorrhagie der Netzhautarterie beobachtet worden.

Das Flimmerskotom (Amaurosis partialis fugax) stellt eine eigenthümliche subjective Gesichtsempfindung dar, welche in einer halbmondförmigen Verdunkelung umgeben von einem flimmernden Zickzack besteht und meist nur 15–30 Minuten anhält. Die Erscheinung geht mit Kopfschmerz und anderen nervösen Begleiterscheinungen, wie Formicationen in den Extremitäten, vorübergehender Hemiparese, Schwindel, Sprachstörungen, Gehör- und Gedächtnisschwäche, ja epileptischen Anfällen einher.

In engem Zusammenhange mit der normalen Beschaffenheit des Sehnerven und der Netzhaut steht das Verhalten der Pupillen.

Die Pupillen verengern sich im normalen Zustande bekanntlich bei Beleuchtung und erweitern sich bei Verdunkelung eines oder beider Augen. Verändert sich die Weite der Pupille des einen Auges nicht,

wenn wir das andere verdecken oder frei lassen, so ist Erblindung, Amaurose, vorhanden.

Es giebt aber eine Form der Amaurose — und zwar ist dies die nach Typhus, Masern und vielleicht auch die bei Urämie beobachtete —, bei welcher die Reaction der Pupillen gegen Lichtwechsel erhalten bleibt. In diesen Fällen müssen wir wohl annehmen, dass die Ursache der Blindheit nicht in den reflectorischen Bahnen des Sehapparates vor den Vierhügeln, sondern in dem Sehtractus hinter denselben nach der Rinde des Occipitalhirns zu gelegen sein muss.

Weiter wissen wir, dass die Pupillen sich verengern bei Convergenzstellung der Augen und wieder erweitern bei Aufhebung derselben. Bei Tabes (s. diese) kann diese Erscheinung erhalten sein, während Beleuchtungswechsel keinen Einfluss auf die Pupillenweite hat. (Robertson'sches Pupillenphänomen — reflectorische Pupillenstarre s. oben S. 190).

Für die richtige diagnostische Verwerthung der Pupillenweite ist ferner Folgendes zu beachten: Abnorm enge Pupillen (Myosis) finden wir zuweilen als angeborene Eigenthümlichkeit, sodann aber bei Hypermetropie, bei Hyperästhesie der Retina (Photophobie), bei Lähmung des Halssympathicus, bei Instillation von Calabarbohnenextract oder Pilocarpin, nach grösseren Dosen von Opium oder Morphinum und bei Tabacksamblyopie. Von Krankheiten des Gehirns und Rückenmarks (s. S. 190), bei denen Myose beobachtet wird, sind zu nennen: Hirnhyperämie, drohende Hämorrhagia cerebri, Hämatom der Dura mater, Tabes, multiple Sclerose und Myelitis im Halsmark.

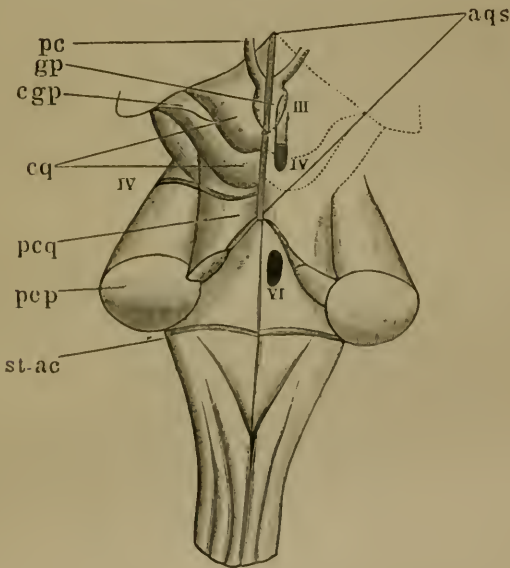
Abnorm weite Pupillen (Mydriasis) werden beobachtet bei Myopie, bei Amaurose, bei Reizung des Halssympathicus (s. I. S. 31), bei Lähmung des Oculomotorius, nach Instillation von Atropin oder innerlichem Gebrauch von diesem oder anderen Belladonnapräparaten und bei localer Anwendung von Cocain. Was das Gehirn anbetrifft, so sehen wir Mydriasis bei allen intracranialen Processen, welche mit Drucksteigerung verbunden sind; so bei Hämorrhagie, Hydrocephalus und Tumoren und ausserdem bei Gehirnämie.

Ungleichheit der Pupillen ist eine beachtenswerthe Erscheinung. Schneller Wechsel der Pupillenweite gilt als Prodromalsymptom der allgemeinen Paralyse. Ungleichheit der Pupillen im Coma spricht für eine cerebrale Ursache. Indessen ist wohl in Erwägung zu ziehen, ob die Pupillenveränderung nicht etwa auf vorausgegangene Augenerkrankungen (Iritis) oder auf eine der eben genannten Ursachen zurückzuführen ist. Hat Jemand auf dem einen Auge Myopie, auf dem anderen Hyperopie,



so ist die Pupille dort eng, hier weit. Ferner habe ich (s. I. S. 370) darauf aufmerksam gemacht, dass bei nervösem Herzklopfen (Sympathicusreizung) nicht nur zur Zeit des Anfalls, sondern auch habituell die linke Pupille weiter sein kann als die rechte. Auch Neurasthenische und Hysterische haben nicht selten, wenn auch nur vorübergehend, differente Pupillen.

Bei sehr vielen Gehirnkrankheiten treten Symptome an den Augenmuskeln auf. Von den Augenmuskelnerven — III. Oculomotorius, IV. Trochlearis und VI. Abducens — hat nur der



84.

Die Lage der Augenmuskelkerne (halbschematisch).

III Oculomotoriuskern, IV Trochleariskern bezw. Nerv, VI Abducenskern, aqs Aquaeductus Sylvii, pc Pedunculus coronarii, gp Glandula pinealis, cgp Corpus geniculatum posterius, cq Corpus quadrigeminum, pcq Pedunculus cerebelli ad corpus quadrigeminum, pep Pedunculus cerebelli ad pontem, st-ac Striae acusticae.

letztere seinen Kern im verlängerten Mark; die beiden anderen haben weiter oben einen gemeinschaftlichen Kern unter dem Boden des Aquaeductus Sylvii ziemlich dicht an der Mittellinie gelegen (s. Figur 84), welcher mit dem vorderen Vierhügel und nach vorn durch den Grosshirnkanal mit dem Linsenkern in Verbindung steht. Der am weitesten nach vorn gelegene Kernantheil des Oculomotorius vertheilt sich auf drei Centra, nämlich von hinten nach vorn: 1. das für die sämtlichen äusseren Augenmuskeln (mit Ausnahme des M. rectus externus und M.

obliquus superior) und für den *M. levator palpebrae superioris*; 2. das für den Lichtreflex der Iris (*Sphincter pupillae*) und 3. das für die Accommodation (*M. ciliaris*). Die beiden letztgenannten Centren sind schon weit nach vorn, nämlich im hintersten Theile des Bodens des dritten Ventrikels gelegen (Hensen und Völkiers). Im weiteren Verlaufe tritt der Oculomotorius am vorderen Rande der Brücke, an der medianen Seite des Grosshirnschenkels sich herumschlagend, zu Tage; der Trochlearis dagegen erscheint, nachdem er sich halbkreisförmig um den Aquaeductus herumgebogen und im Dach desselben mit dem der anderen Seite gekrenzt hat, dicht hinter den Vierhügeln an der Gehirnoberfläche und schlägt sich an der lateralen Seite des Grosshirnschenkels nach der Hirnbasis herum. Der Kern des Abducens ist mit dem gemeinschaftlichen des Oculomotorius und Trochlearis durch die „hinteren horizontalen Fasern“ (Flechsig) verbunden. Hieraus erklärt sich die Thatsache des gleichzeitigen und associirten Zusammenwirkens der sämtlichen Augenmuskeln.

Die Lähmung eines oder mehrerer Augenmuskeln kann peripher oder central hervorgerufen sein. Bei der Unzugänglichkeit dieser Muskeln, sowie ihrer Nerven für den elektrischen Strom (s. I. S. 224) ist die Localisation im gegebenen Falle nur durch die Begleiterscheinungen festzustellen und daher oft sehr schwierig, wenn nicht unmöglich.

Als Augenmuskellähmung (s. oben S. 276 *Ophthalmoplegia progressiva*) bezeichnet man alle solche Fälle, bei welchen die Ursache der Lähmung in der Kernregion, d. h. in den Kernen selbst oder in den Wurzelfasern in der Nachbarschaft derselben zu suchen ist. Diese Localisation ist anzunehmen, wenn die Lähmungserscheinungen im Sinne der Lage der Augenmuskelkerne bez. anderer Bulbärkerne fortschreiten und associirte Lähmungen darstellen, also bei Läsion der Kernregion des Oculomotorius: Aufhebung der Augenbewegung nach oben, unten oder der Convergenzstellung; oder bei Läsion der Kernregion eines Abducens oder beider: Aufhebung der Augenbewegungen nach einer oder beiden Seiten. Schliesslich kann eine totale Lähmung des Oculomotorius mit Ausschluss des *Sphincter pupillae* und Ciliarmuskels bestehen (*Ophthalmoplegia externa*).

Von den Krankheiten des übrigen Gehirns lassen folgende Combinationen von cerebralen Symptomen mit Augenmuskellähmungen eine Localdiagnose zu. Die häufigste, Hemiplegie der einen Seite combinirt mit Oculomotoriuslähmung der anderen, weist auf Erkrankung des mit der Oculomotoriuslähmung gleichseitigen Grosshirnschenkels hin. Tritt Lähmung des Trochlearis hinzu, so erstreckt

sich die Läsion am Hirnschenkel nach hinten bis zum Velum medullari (dem Ursprung des Trochlearis). Beiläufig hat die isolirte Lähmung des Trochlearis keine besondere semiotische Bedeutung.

Wird Hemiplegie von Aufhebung der Augenmuskelbewegung nach oben oder unten begleitet, so hat man an einen ausgedehnten Herd in der Gegend des oberen Vierhügels zu denken; ist neben der Hemiplegie die Augenbewegung nach einer Seite aufgehoben, so lädirt der Herd den Abducenskern.

Im Uebrigen sind auch bei ausgesprochenen Gehirnkrankheiten die begleitenden Augenmuskellähmungen meist peripherer Natur, so bei Hirnsyphilis in Folge von Gummabildung an der Hirnbasis und bei Tumoren des Grosshirnschenkels. Wernicke stellt eine centrale Lähmung des Abducens, wie des Trochlearis überhaupt in Abrede und lässt als centrale Oculomotoriuslähmung nur die seltenen Fälle von sogenannter „cerebraler Blepharoptose“, d. i. Hemiplegie mit Ptosis auf derselben Seite, gelten.

Offenbar peripheren Ursprungs sind die Augenmuskellähmungen bei Meningitis basilaris. Lähmung aller drei Augenmuskelnerven und gleichzeitige Affection des ersten Astes des Trigemini weist auf die Fissura orbitalis, Augenmuskellähmung mit Exophthalmus auf die Augenhöhle selbst hin.

Bei Läsion des einen Abducenskerns ist die zunächst dadurch hervorbrachte Lähmung des M. rectus externus derselben Seite fast stets associirt mit Lähmung, wenigstens Parese des Rectus internus der anderen Seite. Bei Läsion beider Abducenskerns stehen beide Augen in gerader Richtung fest, so dass sie weder nach rechts noch nach links bewegt werden können. Bei peripherer Lähmung ist der contralaterale Rectus internus nicht mitgelähmt.

Als conjugirte Deviation der Augen und des Kopfes (*Déviatiön conjuguée des yeux et de la tête*) bezeichnet man die bei Gehirnkrankheiten beobachtete unwillkürliche Drehung der Augen und des Kopfes nach einer Seite.

Dieses Phänomen wird einmal beobachtet bei halbseitiger Körperlähmung (Hemiplegie), und sodann bei halbseitigen Krämpfen (Hemispasmus). Im ersteren Fall ist die Deviation selbst paralytischer Natur: der Kopf lässt sich ohne Schmerzen in die normale Stellung zurückführen; im anderen Falle ist dieselbe spastischer Natur: die Reduction des Kopfes gelingt gar nicht oder nur theilweise und unter Schmerzen.

Die hemiplegische Deviation tritt gewöhnlich gleichzeitig mit dem apoplectischen Insult ein und verschwindet mit diesem; sie kann aber auch Tage lang und in letalen Fällen bis zum Tode bestehen bleiben. Kopf und Augen sind nach der nicht gelähmten Körperseite, also nach der Seite der Hirnläsion gedreht: „le malade regarde sa lésion.“ (Prévost\*).

Die spastische Deviation tritt ebenso plötzlich, meist als initiale Muskelcontraction bei halbseitigen Krämpfen auf und verschwindet mit diesen. Hier sind die Augen nach der krampfhaft afficirten Seite gewendet: „le malade regarde ses membres convulsés“. (Prévost\*\*)

Die hemiplegische Deviation beobachtet man bei Hirnhämorrhagie und Erweichung; die spastische bei Tumoren und Meningitis; nach meiner Beobachtung wahrscheinlich auch schon bei Rindenhyperämie und vorübergehender Embolie.

Eine bestimmte Localisation für die conjugirte Deviation haben weder experimentelle Untersuchungen, noch pathologische Befunde bis jetzt mit Sicherheit ergeben, so dass wir diesem eigenthümlichen Phänomen eine localdiagnostische Bedeutung nicht beilegen können.

Schliesslich können in Folge von Refraktionsanomalien sowie von Insufficienz der inneren geraden Augenmuskeln Gehirnsymptome auftreten: bei jenen vorzugsweise Kopfschmerzen, bei diesen Kopfschmerzen mit Schwindel.

## II. Die Störungen des Gehörsinns und die Beziehungen des Gehirns zum Gehörorgan überhaupt.

Wir haben bereits oben S. 26 und 29 gesehen, dass die centrale Endigung des N. acusticus im Schläfenlappen zu sein scheint und ferner S. 268, dass der Kern oder vielmehr die vier Kerne des Acusticus am Boden des vierten Ventrikels in der Nähe der Hörstreifen gelegen sind. Ueber die Verbindungsbahn zwischen den letzteren und den Hörfasern der inneren Kapsel (s. S. 322) wissen wir ebenso wenig, wie über die Fortsetzung derselben nach der Grosshirnrinde.

\*) Die von diesem Autor aufgestellten localdiagnostischen Sätze können auf allgemeine Gültigkeit keinen Anspruch machen. Sie lauten: „Wenn der Hemiplegische die Augen von der gelähmten Seite abgewandt, also auf seine Hirnläsion gerichtet hat, so sitzt die letztere in der Grosshirnhemisphäre. Hat er dagegen die Augen auf die gelähmte Seite gerichtet, also von der Läsion abgewandt, so sitzt diese im Mittelhirn“.

\*\*\*) Nach diesem wäre das nur der Fall bei Sitz der Läsion in der Hemisphäre und umgekehrt bei mesencephalem Sitz.

Läsion der ersten Schläfenwindung und des obersten Saumes der zweiten linkerseits haben eine Form der Sprachstörung zur Folge, welche Kussmaul als Worttaubheit, Wernicke als sensorische Aphasie bezeichnet haben.

Der Kranke hört wohl noch Geräusche und einzelne Laute, aber er versteht den Sinn der gesprochenen Worte nicht und antwortet oder reagirt daher in verkehrter Weise. (Ausführliches siehe unten.) Ferner hatte Munk aus seinen Versuchen den Schluss gezogen, dass Erkrankung eines Schläfenlappens einseitige complete Taubheit auf dem gegenüberliegenden Ohre zur Folge habe. Klinisch hat diese Annahme bis jetzt wohl kaum in einem Falle eine sichere Bestätigung gefunden. Wohl aber liegt eine ganze Reihe von Fällen vor, in welchen eine hochgradige Läsion des einen Schläfenlappens bestand, ohne dass auf dem anderen Ohre eine Funktionsstörung vorhanden war und ebenso sind nicht wenige Fälle veröffentlicht, in welchen Läsion des linken Schläfenlappens in der angegebenen Ausdehnung keine Worttaubheit zur Folge gehabt hatte, so z. B. die 1885 veröffentlichten Beobachtungen von Körner aus Kussmaul's Klinik. Bei Läsion der inneren Kapsel auf der einen Seite kann, wie wir oben sahen (s. S. 322) Herabsetzung des Hörvermögens auf beiden Ohren, am hochgradigsten auf der Seite der Hemianästhesie bestehen.

Als Symptome von Läsion des Acusticus und seiner Bahnen innerhalb des Gehirns können wir vornehmlich drei verzeichnen: Taubheit, Schwindel und subjective Gehörsempfindungen. Die in Folge von Lähmung des Acusticus entstandene Taubheit ist für die Localdiagnose der Gehirnerkrankheiten darum von geringer Bedeutung, weil selbst da, wo dieselbe mit Sicherheit als nervöse Taubheit diagnosticirt werden kann, primäre Erkrankung der Acusticusfasern nicht zu Grunde zu liegen braucht, sondern ebenso gut secundäre in Folge von Labyrinthaffection die Ursache sein kann. So z. B. bei einer eigenthümlichen im Kindesalter unter acuten Fiebererscheinungen plötzlich hereinbrechenden unheilbaren Taubheit. Der gewöhnliche Verlauf dieser Affection ist folgender: Ein Kind, welches bereits gut sprechen konnte und dessen Hörvermögen durchaus normal war, erkrankt unter heftigem Erbrechen und ausgesprochenen Fiebererscheinungen, welche mit stürmischen Delirien und schliesslich mit comatösen Zuständen einhergehen. Kommt das Kind nach drei bis acht Tagen, selten später wieder zum vollen Bewusstsein, so wird es der Umgebung klar, dass das Gehör auf beiden Ohren vollständig verloren gegangen ist, während subjective Gehörsempfindungen — Hören von Musik u. dergl. — öfter

angegeben wurden. Als zweites auffälliges Symptom erscheint beim ersten Auftreten des Kindes ein in hohem Grade unsicherer, taumelnder Gang, „Entengang“ (Moos). Sowohl beim Stehen, wie beim Gehen, was anfangs ohne Unterstützung geradezu unmöglich ist, setzen die Kinder die Beine in breitspuriger Stellung auf und zeigen fortwährend die Neigung, nach vorn über zu fallen. Verbinden der Augen schien in einer meiner Beobachtungen die Gleichgewichtsstörungen nicht wesentlich zu steigern. Von eigentlichen Lähmungserscheinungen in den unteren Extremitäten ist nicht die Rede. Diese Bewegungsstörung bessert sich auffällig schnell und ist nach mehreren Wochen vollständig verschwunden. Die Taubheit dagegen bleibt unverändert und erzeugt sehr schnell auch Stummheit, also schliesslich Taubstummheit.

Voltolini hatte als Ursache dieser Taubheit und der damit verbundenen Gleichgewichtsstörungen eine primäre Entzündung des häutigen Labyrinths angenommen und die Affection als Otitis labyrinthica bezeichnet. Diese Hypothese entbehrt aber jedes autoptischen Beweises und überhaupt der Wahrscheinlichkeit, insofern die Literatur bis jetzt keinen unbestrittenen Fall von primärer Labyrinthentzündung kennt. Denn auch in dem von Wernicke angezogenen Fall von Lucae, welcher bei einem bald nach Eintritt der Taubheit an Meningitis tuberculosa gestorbenen Kinde eine hämorrhagische Entzündung beider Labyrinth nachwies, war die Entzündung der Meningen durch den gefässhaltigen Fortsatz der Dura mater in der Fossa subarcuata auf die Bogengänge und von diesen weiter auf das Labyrinth übergegangen. Viel besser begründet ist die Annahme, dass jener Symptomencomplex in Folge secundärer Affectionen des Labyrinths auftritt und zwar vorzugsweise im Verlauf von epidemischer Cerebrospinalmeningitis; denn auch die scheinbar sporadisch auftretende Cerebrospinalmeningitis dürfte denselben infectiösen Ursprung haben wie jene. Bekanntlich communicirt der perilymphatische Raum des inneren Ohrs durch die Lamina cribrosa, namentlich aber durch den Aquaeductus cochleae mit dem Subarachnoidealraum (s. oben S. 48) und so können von hier aus Mikroorganismen leicht in beide Labyrinth eindringen. Dies scheint in einem neuerdings von Habermann genau untersuchten Fall stattgefunden zu haben; drei von anderen Autoren früher veröffentlichte Beobachtungen dürften weniger beweisend sein.

Auf Labyrinthaffection wird man nervöse Taubheit überhaupt dann zurückführen dürfen, wenn dieselbe von Schwindel und objectiv wahrnehmbaren Gleichgewichtsstörungen begleitet ist, ohne dass andere Hirnsymptome bestehen.

Doppelseitige nervöse Taubheit ist ausserdem beobachtet bei Cerebrospinalmeningitis, bei raumbeschränkenden Processen in der hinteren Schädelgrube und bei Hydrocephalus internus, wenn sich derselbe auf den vierten Ventrikel erstreckt. Die bei Kleinhirnaffectationen häufig beobachtete (cerebellare) Ataxie wird auf die nahen Beziehungen des Cerebellum zu den Acusticusbahnen zurückgeführt.

Die subjectiven Gehörsempfindungen — Sausen, Klingen, Rauschen, Summen, Pfeifen, Zischen u. s. w. — sind als Reizungserscheinungen des Acusticus in seinem peripheren, seltener in seinem centralen Verlauf anzusehen. Dieselben pflegen häufig der Lähmung der Nerven voranzugehen. So klagt ein Kranker, dessen Acusticus durch eine Geschwulst comprimirt wird, lange Zeit ausschliesslich über lästiges Ohrensausen, selbst dann noch, wenn bereits eine bedeutende Herabsetzung des Gehörs zu constatiren ist. Bei centralen Herderkrankungen wird Ohrensausen selten wahrgenommen, ganz gewöhnlich aber bei Gehirnhyperämie, und darum häufig als Vorläufer von Blutungen, ebenso aber auch bei Gehirnämie. Bei Geistesgestörten wird es nicht selten die Ursache von Hallucinationen. Dass grössere Dosen von Chinin, sowie von Salicylsäure Ohrensausen, auch andauerndes, hervorbringen können, ist bekannt.

Als Menière'sche Krankheit oder richtiger als Menière'schen Symptomencomplex bezeichnet man Anfälle von Schwindel, welche sich durch eine sehr intensive subjective Gehörsempfindung einleiten.

Plötzlich ohne Vorboten und oft ohne nachweisbare Ursache wird der Kranke von Schwindel, Sausen auf einem Ohr, Uebelkeiten und Erbrechen befallen. Das Gesicht bedeckt sich mit kaltem Schweiss, wie bei Annäherung einer Ohnmacht. Indessen bleibt gewöhnlich das Bewusstsein vollständig erhalten. Nur bei besonders intensiven Anfällen bricht der Kranke gefühl- und regungslos zusammen. Aber auch bei den leichteren Anfällen kann er sich nicht aufrecht halten und nicht gehen; versucht er aufzustehen, so überfällt ihn sofort das Gefühl, als drehten sich alle Gegenstände um ihn; er schwankt, als wenn der Boden unter seinen Füssen wiehe; manchmal besteht die unwiderstehliche Neigung, sich beständig nach derselben Seite zu drehen. Diese Erscheinungen halten wenige Minuten bis eine Viertelstunde, zuweilen aber einige Tage an. Am Ende des Anfalls tritt gewöhnlich Erbrechen ein. Danach fühlt sich der Kranke wieder vollständig wohl oder es bleibt eine Neigung zum Schwindel. In manchen Fällen kann der Schwindel in geringerem Grade habituell werden und anfallsweise exacerbiren. Auch das Ohrensausen kann mehr continuirlich auftreten. In allen Fällen

wird schon nach den ersten Anfällen merkliche Herabsetzung oder häufig sogar vollständiger Verlust des Hörvermögens auf einem Ohr wahrgenommen.

In den gewöhnlichen Fällen bestehen ausschliesslich Schwindel und die genannten subjectiven Symptome. In anderen dagegen compliciren sich diese mit objectiv wahrnehmbaren unwillkürlichen Bewegungen; zunächst klonischen Krämpfen im Gesicht oder auch am übrigen Körper: sodann aber mit ruckweisem Vorwärtsstossen, Vor- oder Rückwärtsfallen. Mit Eintritt der völligen Taubheit hören die Schwindelanfälle meist auf.

Diese ausführlichere Schilderung einer eigentlich nicht vom Gehirn selbst ausgehenden Affection war hier nöthig, weil die *Vertigo auralis* überhaupt und die *Menière'sche* Krankheit im Besonderen, leicht mit Schwindelanfällen cerebralen Ursprungs verwechselt werden können. Bei Schwindel in Folge von Hirncongestion kommt es häufig zur ausgesprochenen Bewusstseinspause, von welcher die Kranken erst langsam sich erholen, so dass noch längere Zeit Schwerbesinnlichkeit zurückbleibt. Jedenfalls fehlt hier die Taubheit; auch bestehen die Vorläufer ungleich häufiger in Gesichts-, als in Gehörsillusionen.

Auch für den epileptischen Schwindel ist der Bewusstseinsverlust charakteristisch. Der Epileptische hat, wenn er zu sich kommt, keine Ahnung von dem, was mit ihm vorgegangen ist. Auch hier fehlt die Taubheit. Zur Charakteristik des Magen- und Darmschwindels haben wir schon oben das Nöthige erwähnt.

Die Aetiologie und pathologische Anatomie anlangend, wollen wir zuvor bemerken, dass die *Menière'sche* Symptomenreihe bei den verschiedensten Affectionen des Gehirns, wie des Gehörorgans beobachtet worden ist: so bei Tumoren im Gross- und Kleinhirn, nach Schädeltraumen, bei Gehirnhyperämie, bei Erkrankungen des Mittelohrs, ja bei Cerumenverhaltung und sogenannten Ohrpolypen im äusseren Gehörgang. Indessen sind viele Fälle von Ohrenschwindel verbunden mit subjectiven Geräuschen in neuerer Zeit als *Menière'sche* Affection beschrieben, während man eigentlich nur die apoplectische Form der *Vertigo auditiva* als solche bezeichnen sollte.

*Menière* selbst constatirte bei der Autopsie eines jungen Mädchens, welche, nachdem sie fünf Tage lang an den beschriebenen Symptomen gelitten, ohne nachweisbare Todesursache gestorben war, in den halb-zirkelförmigen Canälen ein röthliches plastisches Exsudat (*Gaz. méd. de Paris* 1861). Obgleich seitdem kein ebenso positiver Sectionsbefund gemacht ist, halten auch heute noch viele an der Localisation der Affection im häutigen Labyrinth fest.



Die Therapie wird in allen Fällen, wo eine nachweisbare Veränderung im Gehörorgan vorliegt, eine causale sein müssen, wie Entfernung von Cerumen oder Vegetationen, Behandlung der Mittelohraffection, Catheterisiren der Tuba u. s. w. Kann eine Congestion zum Mittel- oder inneren Ohr vermuthet werden, so sind locale Blutentziehungen am besten mit Heurteloup zu versuchen, denen auch sonst gute Erfolge nachgerühmt werden. Im Uebrigen vermögen wir nicht selten Besserung oder selbst Heilung des Menière'schen Symptomencomplexes herbeizuführen durch das zuerst von Charcot empfohlene Chinin in längere Zeit fortzusetzenden Gaben von 0,5—2 pro die auf 2—3 Einzelgaben vertheilt.

Auch die Erkrankungen des Mittelohrs rufen nicht selten Krankheiten des Gehirns und seiner Häute hervor, wie Hirnabscesse, Meningitis, Sinusthrombose u. s. w. Wir verweisen auf diese weiter unten und ebenso auf die Epilepsie in Betreff der ätiologischen Beziehungen, welche diese als Reflexepilepsie zu entzündlichen Affectionen der Paukenhöhle haben kann.

Hier wollen wir nur noch auf die grosse Bedeutung aufmerksam machen, welche acute Erkrankungen des Mittelohrs nicht selten haben, insofern dieselben so ausgesprochene cerebrale Symptome hervorbringen können, dass der Arzt sich dadurch leicht zur fälschlichen Diagnose einer schweren Gehirnerkrankung verleiten lässt. Am auffälligsten treten bei Kindern-Erscheinungen von Hirnreizung in Folge von acuter Mittelohrerkrankung hervor; bei mässigem Fieber, vielleicht unter mehrmaligem Erbrechen, zeigt ein solches Kind die grösste Unruhe, richtet sich im Bett auf, wirft sich wieder nieder, jetzt nach der einen, jetzt nach der andern Seite, klagt zuweilen nicht über Schmerzen im Ohr, sondern in den Zähnen derselben Seite oder in den verschiedensten Theilen des Körpers, bald hier bald da. Nicht selten kommt es zu lauten Delirien, ja selbst zu Illusionen und Hallucinationen oder zu klonischen Krämpfen im Gesicht oder am ganzen Körper. Aber auch bei Erwachsenen kann ein peracuter eitriger Mittelohrkatarrh die heftigsten Gehirnerscheinungen machen. Ein 20jähriger kräftiger Arbeiter, welcher seit seiner Kindheit an chronischer Ohreiterung mit Perforation des Trommelfells rechterseits litt, erkrankte unter heftigem Fieber und Kopfschmerzen und Tag und Nacht anhaltenden, zeitweise furibunden Delirien. Der von mir hinzugezogene Ohrenarzt war nach Untersuchung des rechten Ohrs meiner Meinung, dass hier die Ursache der Gehirnerscheinungen nicht zu suchen sei. Wir waren bereits wieder auf der Treppe, als ich die Frage aufwarf, ob wir nicht das linke Ohr

noch untersuchen wollten. Dies geschah: das Trommelfell war hier zum Platzen vorgewölbt, die Perforation wurde sofort ausgeführt und unmittelbar danach waren die Gehirnerscheinungen dauernd verschwunden. In einem anderen Falle hörten die Delirien bei einem alten Manne auf, als die Paukenhöhle und ihre Adnexa von Cholesteatom-Massen befreit waren.

Man untersuche also bei Gehirnerscheinungen die Ohren und zwar beide!

Ueber die ätiologische Bedeutung von Erkrankungen des innern Ohrs bei Meningitis und Hirnabscess s. diese.

### III. Die cerebralen Störungen des Geruchs und Geschmacks.

Indem wir in Bezug auf die Störungen des Geruchs im Allgemeinen auf I, S. 119, in Bezug auf die des Geschmacks auf I, S. 122 verweisen, wollen wir über central bedingte Störungen dieser Sinne hier noch Folgendes bemerken.

Cerebrale Anosmie und Ageusie haben wir schon oben bei der totalen Hemianästhesie kennen gelernt; die Läsion haben wir alsdann in der innern Kapsel der entgegengesetzten Hirnhälfte zu suchen. Auf derselben Seite wie die Läsion will man bei Erkrankungen des Schläfenlappens auf der medialen Fläche der Hemisphäre Anosmie beobachtet haben, also im vorderen Abschnitt des Gyrus uncinatus (siehe Figur 5 S. 9), da wo Ferrier nach seinen Versuchen das Riechcentrum hin verlegt. Schliesslich hat man Störungen des Geruchs beobachtet bei Processen in der vordern Schädelgrube, Meningitis oder Tumoren, sowie ebenfalls als Druckerscheinung bei hochgradigem Hydrocephalus internus und endlich gleichzeitig mit Sehnervenatrophie bei allgemeiner Paralyse. Subjective Geruchsempfindungen sind als Aura bei Epileptischen bekannt, sollen aber auch bei Läsionen des Schläfenlappens beobachtet sein.

Gar nichts Bestimmtes wissen wir über die cerebrale Localisation der Geschmacksstörungen.

## Topische Diagnostik der Gehirnkrankheiten (Hirnlocalisation).

### Allgemeine Regeln für die Localdiagnose.

Von einer Localdiagnose cerebraler Affectionen können wir in Wahrheit erst seit etwas mehr als einem Jahrzehnt sprechen, Dank den

rapiden Fortschritten, welche seit dieser Zeit unsere anatomischen, physiologischen und pathologischen Kenntnisse in Bezug auf das Gehirn gemacht haben.

Erst seitdem man angefangen hat, dem anatomischen Zusammenhang der Ganglienzellengruppen und der Faserzüge nach neuen Gesichtspunkten und Methoden nachzuforschen (s. oben S. 3), die physiologischen Functionen der verschiedenen Theile des Gehirns nach wissenschaftlichen Methoden zu studiren und die klinische Analyse der Krankheitserscheinungen in einer Weise zu verfeinern, dass in einer den Fortschritten der Wissenschaft Rechnung tragenden Krankengeschichte jedes einzelne Phänomen gehörig berücksichtigt wird, — erst seitdem lohnt es sich überhaupt, die an der Leiche gefundenen Veränderungen im Gehirn mit den während des Lebens beobachteten Erscheinungen behufs Herstellung einer Localdiagnose im Einzelnen zu vergleichen.

Die cerebralen Krankheitsprocesse können wir ihrer Ausdehnung nach unterscheiden als diffuse Erkrankungen und Herderkrankungen (Griesinger). Zu den ersteren, die das ganze Gehirn oder zum wenigsten einen grossen Theil desselben befallen, können wir rechnen die Meningitis, die corticale Encephalitis, die multiple Sclerose, die progressive Paralyse oder sagen wir die Geisteskrankheiten überhaupt; zu den letzteren, die umschriebene Stellen des Gehirns verletzen, die Blutung, die Erweichung, den Abseess und den Tumor.

Im Verlaufe der cerebralen Affectionen unterscheiden wir zwischen diffusen Hirnsymptomen und Herdsymptomen; beide Arten von Erscheinungen können sowohl bei den diffusen, wie bei den Herderkrankungen zur Beobachtung kommen; indessen überwiegen bei den diffusen Erkrankungen die diffusen Symptome und bei den Herderkrankungen die Herdsymptome.

Zu den diffusen Hirnsymptomen gehören 1. die Störungen des subjectiven Befindens (Kopfschmerz, Schwindel, Augenflimmern, Ohrensausen), 2. die psychischen Störungen (des Bewusstseins und der Intelligenz), 3. die Störungen der vegetativen Functionen (Erbrechen, Störungen der Herzthätigkeit und der Respiration), 4. die Stauungspapille als untrügliches Zeichen des gesteigerten intracranialen Drucks und 5. die epileptischen Convulsionen. Als Herdsymptome sprechen wir solche an, welche durch den localisirten Sitz der Erkrankung bedingt werden. Man theilt sie am besten ein nach den Leitungsbahnen, welche dabei gestört oder unterbrochen sind, in 1. Herdsymptome bei Läsionen der halbseitigen Willensbahn: Hemiplegie, Hemispasmus, Hemi-

contractur; 2. Theilerscheinungen derselben: Monoplegie des Gesichts, des Arms, Beins und die entsprechenden Monospasmen und Contracturen; 3. Herdsymptome bei Läsionen der halbseitigen Gefühlsbahn: Hemianästhesie mit ihren entsprechenden Theilerscheinungen; 4. Selbständige Lähmungs- oder Reizungserscheinungen an den Gehirnnerven.

Aber auch das jeweilige Stadium der cerebralen Erkrankung ist von nicht zu vernachlässigender Bedeutung: im Beginn acut einsetzender Herderkrankungen überwiegen ebenfalls die diffusen Hirnsymptome, erst später die Herdsymptome. Ja wir können *ceteris paribus* aus der Schwere der diffusen Erscheinungen bei Herderkrankung einen Schluss ziehen auf den Umfang derselben: so bei Hirnblutung, so bei Hirntumor in Bezug auf Umfang, bez. Wachsthumsgeschwindigkeit derselben. Bei dem letzteren werden diffuse Symptome um so mehr hervortreten, je mehr die Geschwulst an Umfang gewinnt.

Wir können weiter die Herdsymptome unterscheiden in directe und indirecte, bleibende und vorübergehende.

Die directen Herdsymptome beruhen auf der Läsion von Hirnsubstanz im Krankheitsherde selbst; daher sind sie meist gleichzeitig bleibende. Die indirecten sind auf anatomische Veränderungen in der Nachbarschaft des Herdes oder auf sogenannte Fernwirkung zurückzuführen. Jeder cerebrale Herd hat nämlich die Eigenthümlichkeit, auch über seine nächste Umgebung hinaus, ja auf fern von ihm liegende Hirnpartien der Art einzuwirken, dass diese in ihrer Functionirung gestört werden. Der gewöhnliche Verlauf bei rückbildungsfähigen Processen, z. B. beim Bluterguss in das Gehirn ist nun der, dass zuerst die diffusen Symptome, dann die indirecten Herdsymptome sich zurückbilden. Auf diese Weise decken sich die indirecten vielfach mit den vorübergehenden. Im Allgemeinen können wir das Verhältniss der diffusen Symptome zu den directen und indirecten Herdsymptomen so präcisiren: Je stärker die diffusen Symptome hervortreten, desto mehr Herdsymptome sind als indirect entstanden anzunehmen; und je geringer die diffusen Symptome sind, ein um so grösserer Theil der Herdsymptome sind als directe anzusehen.

Eine hervorragend localdiagnostische Bedeutung können wir nur den directen Herdsymptomen und von diesen wieder in besonderem Maasse den bleibenden zugestehen. Dieselben stellen sich bald dar als Reizungs-, bald als Lähmungs-Erscheinungen.

Letztere, die wir mit Fr. Goltz am besten als Ausfallssymptome bezeichnen, sind die sichersten Stützen der Localdiagnose.

Wir kommen nun zu einer anderen Frage: Welche Anforderungen müssen wir an eine Herderkrankung stellen, wenn sie für die cerebrale Localdiagnose verwendet werden soll?

Nach den vorhergehenden Auseinandersetzungen müssen wir mit Nothnagel folgende Anforderungen stellen: 1. Die Herderkrankung muss isolirt vorhanden und nicht diffus, sondern abgegrenzt sein; 2. sie muss dauernd und stabil sein; 3. sie darf auf ihre Umgebung nicht einwirken durch Druck, Erregung von Entzündung oder Circulationsstörungen.

ad 1. Was den ersten Punkt anlangt, so wird bei den Epikrisen immer noch häufig dagegen gefehlt. Wenn man z. B. bei der Autopsie nicht einen, sondern mehrere Tuberkelknoten an verschiedenen Stellen des Gehirns findet, so ist man nicht berechtigt, localdiagnostische Folgerungen zu ziehen, indem man diese oder jene während des Lebens beobachtete Herderscheinung auf den einen oder den anderen Herd bezieht.

ad 2. Wir haben Hirnerkrankungen, welche im fortwährenden Fortschreiten begriffen sind. Hier kann man die Localdiagnose natürlich nur für den jeweiligen Status machen.

ad 3. Bei der Autopsie eines Hemiplegischen findet man den grösseren Theil des Sehhügels in einen Tuberkelknoten verwandelt. Wie würde man irren, wenn man für den Sehhügel daraus motorische Functionen herleiten wollte. Sieht man genauer zu, so findet man die unter demselben verlaufenden motorischen Faserbahnen des entsprechenden Grosshirnschenkels comprimirt und verändert. In diesem Umstande ist die Ursache der Lähmung zu suchen. Ueber das sehr zutreffende Beispiel der Hirnhämorrhagie siehe diese selbst.

Ihrer Natur nach sind von den Herdläsionen am besten die Ausfallsherde [destroying lesions (zerstörende Läsionen), im Gegensatz zu den Reizerscheinungen hervorrufenden discharging lesions (Entladungsläsionen) — Hughlings Jackson] — zur Localdiagnose zu verwerthen. Deshalb sind Tumoren, welche zu Anfang nicht selten zuerst Reizungserscheinungen hervorrufen, im Ganzen weniger geeignet zur Begründung der Localdiagnose als Blut- oder Erweichungsherde.

Die topische Diagnostik der Gehirnkrankheiten hat in Anbetracht der kurzen Zeit, seit welcher sie mit Erfolg geübt werden kann, sich stützend auf ein stattliches casuistisches Material — sorgfältige klinische Beobachtungen gefolgt von genau ausgeführten Sectionsbefunden — sich

volle Anerkennung bei der Mehrzahl der Aerzte erworben. Die Versuche von Fr. Goltz (s. S. 25), durch Experimente an Hunden und von Brown-Séguard durch Heranziehung klinischer Beobachtungen das im Bau begriffene Lehrgebäude von der Hirnlocalisation über den Haufen zu werfen, sind als misslungen zu bezeichnen. Wer je gesehen hat, in welcher prompten Weise gerade hier klinische Localdiagnose und autoptischer Befund sich decken, der wird einer solchen klinischen Beobachtung mehr Beweiskraft zuschreiben als einer ganzen Reihe von Thierversuchen.\*) Möchten nur die deutschen Physiologen sich um die Ergebnisse der ärztlichen Beobachtung mehr kümmern, wie es z. B. Exner in Betreff der Hirnrindenlocalisation gethan, und sie würden für ihre Versuche viel Anregung und richtige Fragestellung als Gewinn davon tragen!

#### Anhang. Die topographischen Beziehungen zwischen Hirnoberfläche und Schädel.

Die Localdiagnose kann in vielen Fällen von Hirnläsion für die Therapie nur dann fruchtbar werden, wenn die topographischen Beziehungen zwischen den Oberflächen von Gehirn und Schädel bekannt sind. Die hierüber nach verschiedenen Methoden angestellten Untersuchungen haben der Hauptsache nach Folgendes ergeben:

1. Die Centralfurche C. C. Figur 85 entspricht keineswegs, wie Gratiolet s. Z. angegeben, der Kranznaht, sondern ist ein gut Theil hinter derselben gelegen, ihr oberes Ende etwa 45—50, ihr unteres 25—30 mm. Das obere Ende der Kranznaht entsprechend der Gegend der grossen Fontanelle, von den Franzosen als Bregma bezeichnet, wird, wenn jene durch die Kopfhaut nicht hindurchgeföhlt werden kann, durch Broca's biegsames Auricular-Winkelmaass ad b x bestimmt; der obere Rand des vorderen Schenkels wird bei a an die Spina nasalis fixirt, während das Winkelmaass mit einem Zapfen bei d im äusseren Gehörgang gehalten wird; die Stelle, wo der Schenkel d b die Mittellinie des Schädels trifft, ist als oberes Ende der Kranznaht anzusehen; das untere Ende der Kranznaht kann nur durch eine etwas complicirtere Methode bestimmt werden.

2. Die Fossa Sylvii S. S. fällt in ihrem mittleren Verlauf mit dem oberen Rand der Schläfenschuppe, Sutura temporo-parietalis, ungefähr zusammen.

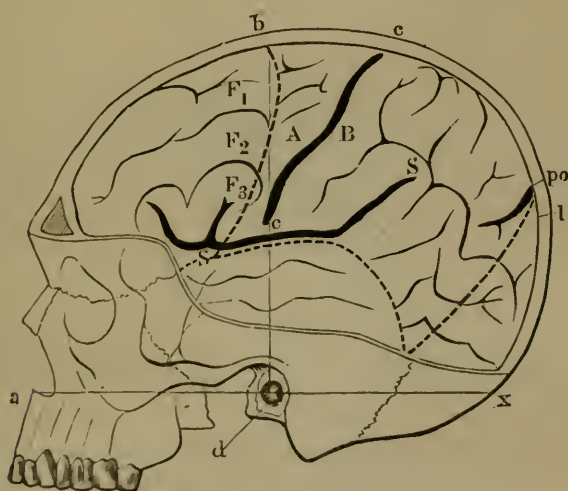
---

\*) Siehe unter anderen unter „Localisation in der Hirnrinde“ den aus meiner Beobachtung mitgetheilten Fall von Lähmung des linken Armes durch Solitär tuberkel in der rechten hinteren Centralwindung S. 354 Figur 87.

3. Die dritte Stirnwindung,  $F_3$ , wird in ihrer hintersten Partie, dem eigentlichen Sprachcentrum, bedeckt von dem vorderen unteren Winkel des Scheitelbeins.

4. Der Stirnhöcker entspricht meist dem vorderen Theile der ersten und zweiten Stirnwindung.

5. Der Scheitelhöcker giebt den Wegweiser ab für den Gyrus angularis, welcher 3 cm hinter dem hintersten Punkt desselben liegt.



85.

Schematische Uebersicht über die topographischen Beziehungen zwischen Hirnoberfläche und Schädel; die linke Hälfte der Calotte ist weggenommen. A vordere, B hintere Centralwindung, C Centralfurchung, SS Fossa Sylvii, po Fissura parieto-occipitalis, l Lambda, b Bregma,  $F_1$   $F_2$   $F_3$  1. 2. 3 Stirnwindung, d äussere Ohröffnung. Die gestrichelte Linie zeigt die Umrisse des Scheitelbeins an.

6. Die keine Fontanelle, das Lambda l der Franzosen entspricht ungefähr der Affenspalte, po Fissura parieto-occipitalis, der Grenze zwischen Scheitel- und Hinterhauptirn.

## Die specielle Lehre von der Hirnlocalisation.

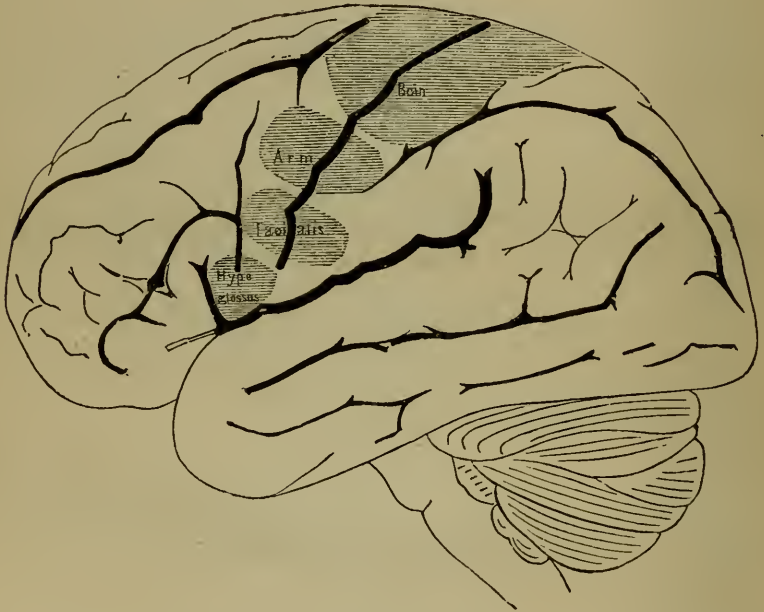
### I. Localisation in der Grosshirnrinde.

#### 1. Die motorische Region der Grosshirnrinde.

Wir haben die motorische Region der Grosshirnrinde bereits S. 28 im Allgemeinen kennen gelernt. Sie umfasst, wie wir sahen, im Wesentlichen die beiden Centralwindungen und das Paracentralläppchen, deckt

sich in ihrem Umfange ungefähr mit dem Scheitelbein und wird durch das Stromgebiet der Arteria cerebri media ernährt.

Dass das genannte Gebiet in der That wesentlich motorischen Functionen vorsteht, erhellt aus einer Reihe von anatomischen, physiologischen und pathologischen Thatsachen, die wir hier noch einmal kurz recapituliren wollen: 1. findet die als motorisch erwiesene Pyramidenbahn in diesem Felde ihr Ende, s. S. 74; 2. die Ganglienzellen des motorischen Feldes, die sogen. Riesenzellen S. 22 Figur 20 entsprechen



86.

Laterale Fläche des Grosshirns

mit in die Centralwindungen eingezeichneten motorischen Centren für Bein, Arm, Facialis und Hypoglossus.

nach Grösse und Gestalt den anerkannt motorischen grossen multipolaren Ganglienzellen der grauen Vordersäulen des Rückenmarks; 3. nach Zerstörung des motorischen Feldes hat man durchweg secundäre absteigende Degeneration des contralateralen Vorderseitenstrangs im Rückenmark beobachtet s. S. 74; 4. der unumstössliche Beweis für die motorische Natur des genannten Rindengebietes wird aber nach meiner Meinung geliefert durch die pathologische Thatsache, dass Reizung desselben motorische Reizungserscheinungen,



Zerstörung desselben motorische Lähmungserscheinungen an der Peripherie zur Folge hat.

Diese klinischen Erfahrungen geben uns weiter an die Hand, dass den Muskeln jedes einzelnen Körpertheils auf dem motorischen Areal ein umgrenztes Terrain, ein „motorisches Rindencentrum“ entspricht, dessen isolirte Zerstörung ausschliessliche Lähmung der oder jener bestimmten Muskelgruppe auf der entgegengesetzten Körperhälfte zur Folge hat. Ganz genau abgesteckte Grenzlinien zwischen den functionell verschiedenen Centren giebt es wahrscheinlich nicht; vielmehr liegt es nahe anzunehmen, dass benachbarte Centren in ihren Randzonen mit einander verschmelzen, ja sich gegenseitig durchdringen. Indessen lassen sich nach unserem jetzigen Wissen folgende motorische Centren (s. Figur 86) mit Sicherheit feststellen: 1. Das Centrum für den Hypoglossus am untersten Ende der vorderen Centralwindung schon auf die dritte Stirnwindung übergehend; 2. das Centrum für die unteren Facialisäste im unteren Abschnitt beider Centralwindungen; 3. das Centrum für die obere Extremität (Arm) im mittleren Drittel beider Centralwindungen und 4. das Centrum für die untere Extremität (Bein) das oberste Drittel der beiden Centralwindungen und das Paracentral-lappchen einnehmend\*).

Erkrankungen des motorischen Rindengebiets können, wie wir sahen, sowohl motorische Reizungs-, wie Lähmungserscheinungen auf der gegenüberliegenden Körperhälfte zur Folge haben. Im Allgemeinen entsprechen den Reizungserscheinungen mehr an der Oberfläche sich haltende, wenig eingreifende, den Lähmungserscheinungen dagegen mehr zerstörende Processe. Indessen kann derselbe anatomische Vorgang, wenn er langsam fortschreitet, im Beginn ausschliesslich Reizungserscheinungen, am Ende ausschliesslich Lähmungserscheinungen hervorbringen, während in einem mittleren Stadium die Reizungserscheinungen meist von vorübergehender Lähmung gefolgt sind. Dies ist z. B. gewöhnlich der Fall bei langsam wachsenden Tumoren. Andere Male ist der Eintritt von Lähmungserscheinungen von einmaligen Reizungserscheinungen begleitet. Dies beobachtet man z. B. bei Blutergüssen, welche im motorischen Feld oder dessen Nachbarschaft stattfinden.

---

\*) Ob das Centrum für den Levator palpebrae superioris (s. Blepharoptosis cerebialis) im Pli courbe (Grasset) oder wenigstens im hinteren Theile des Scheitellappens (Landouzy) zu suchen ist, müssen weitere Beobachtungen lehren.

Schliesslich können auch in bereits gelähmten Theilen im späteren Verlauf wiederholt Reizungserscheinungen auftreten.

#### a. Die corticalen Reizungserscheinungen.

Die motorischen Reizungserscheinungen stellen sich meist dar als klonische, selten tonische Krämpfe, welche die Muskulatur der entgegengesetzten Körperhälfte in verschiedener Ausdehnung befallen. Sie können sich auf einen Muskel, ein Glied oder eine Gesichtshälfte beschränken (*Monospasmus*) oder einen Theil zuerst befallen (*Protospasmus*) und sich von da aus auf einen anderen oder die ganze Körperhälfte (*Hemispasmus*) fortsetzen oder es kommt zu bilateralen, generalisirten Convulsionen (*Epilepsia corticalis*).

Die **Monospasmen** können wir nach der Localität unterscheiden in *Facial-*, *Brachial-*, *Crural-Monospasmus*.

Der *Facial-Monospasmus* kann ganz isolirt in einer bestimmten vom N. facialis versorgten Muskelpartie auftreten. So fanden Berkley bei einem Individuum, welches 2½ Jahr lang vor seinem Tode häufiges Zucken des linken Mundwinkels gezeigt hatte und ohne jede andere motorische Störung gestorben war, etwa 3¾ cm über der rechten Fossa Sylvii in der vorderen Centralwindung, also genau an der Stelle, wo nach Ferrier das Centrum für die mm. zygomatici liegt, ein 2 mm im Durchmesser habendes rundes verkalktes Knötchen, Bramwell bei einer Frau, die nach einer Schädelverletzung an auf das rechte Platysma beschränkten Krämpfen gelitten hatte, eine umschriebene Rindenläsion am unteren Ende der hinteren Centralwindung durch einen Knochen splitter der Tabula vitrea hervorgebracht.

Zahlreicher noch sind die Beispiele von isolirtem, nicht selten auf eine Muskelgruppe beschränkten *Brachial-Monospasmus*; seltener die von *Crural-Monospasmus*. Von ungleich grösserem Interesse sind die in einzelnen Anfällen auftretenden allgemeinen Krämpfe:

Die **Rindenepilepsie**. *Epilepsia corticalis*. *Épilepsie partielle ou hémiplegique*. *Epilepsia Jacksoniana*. Als anatomisches Substrat der Rindenepilepsie finden wir acute oder chronische Meningitis, oberflächliche Encephalitis, Narben und Knochen splitter, am häufigsten aber Tuberkel, syphilitisches Gumma und andere Tumoren (2/3 der Fälle) in der zahlreichen Casuistik verzeichnet. Die partielle Epilepsie tritt nie auf als Folge sehr ausgedehnter destructiver Läsionen, welche mit einem Male das ganze Areal der motorischen Zone betreffen, wie z. B. die necrobiotische Erweichung, welche in Folge von Obliteration des Stammes der Art. foss. Sylvii eintritt. Wohl aber findet

man nicht selten eine irritative Läsion mit einer destructiven associirt. So kann z. B. ein syphilitisches Gumma den Theil der Hirnoberfläche, in welchem es selbst eingelagert ist, zerstören, gleichzeitig aber die umgebende Hirnsubstanz in einem Zustand von Reizung erhalten. Deshalb ist es nicht ungewöhnlich, dass man einen gewissen Grad von permanenter Lähmung mit unilateralen Convulsionen associirt findet.

Die Läsion braucht übrigens nicht immer in der motorischen Zone selbst gelegen zu sein, sondern kann auch an benachbarten Stellen des Stirn- oder Scheitellappens ihren Sitz haben: dem entspricht die klinische Thatsache, dass die Rindenepilepsie mit oder ohne Lähmungserscheinungen einhergehen kann.

Letztere können allerdings auch dann fehlen, wenn die Läsion in der motorischen Region selbst liegt, aber alsdann ist dieselbe eine ganz oberflächliche. Besteht dagegen in den Intervallen der Anfälle eine permanente Mono- oder Hemiplegie, so ist eine destructive Läsion innerhalb der motorischen Zone selbst zu vermuthen. Von diesen andauernden Lähmungen sind wohl zu unterscheiden die vorübergehenden, wie sie nicht selten unmittelbar nach jedem Anfalle sich einstellen. Sie scheinen Folge der augenblicklichen Erschöpfung oder Ermüdung der Nerven-elemente nach übermässiger Thätigkeit zu sein, während die Anfälle selbst als eine explosive Entladung der mit Ernährungsmaterial überfüllten Ganglienzellen angesehen werden können. Diese Ueberfüllung führt Hughlings-Jackson, der geistreiche Urheber dieser Hypothese, auf die in der unmittelbaren Nachbarschaft des Krankheitsherdes bestehende Reizung und Hyperämie zurück.

Als charakteristische Eigenthümlichkeiten der Rindenepilepsie gegenüber anderen Formen von Epilepsie (s. unten) sind folgende zu nennen:

1. Die Ausdehnung der Krämpfe kann eine sehr beschränkte sein. Dieselben können sich auf eine einzelne Muskelgruppe oder auf das Facialisgebiet der einen Seite oder auf ein Glied oder auf Gesicht und Arm oder auf Arm und Bein oder auf die eine Körperhälfte beschränken. In den Fällen aber, wo sie sich schliesslich über den ganzen Körper verbreiten, sind sie zu Anfang ebenfalls partiell aufgetreten. Durch Umschnürung der Extremität, von welcher der Krampf ausgeht, kann man den Anfall coupiren.

2. Der Modus der Verbreitung der Krämpfe ist ein durchaus gesetzmässiger. Beim Anfall halten die Krämpfe stets eine Reihenfolge inne, welche der Lage der motorischen Rindencentren entspricht: Befallen sie zuerst das Gesicht, so gehen sie zunächst auf

den Arm und erst dann auf das Bein derselben Seite über; niemals überspringen sie den Arm und setzen sich vom Gesicht sofort auf das Bein fort. Beginnen sie umgekehrt im Bein, so wird zunächst der Arm und erst dann das Gesicht befallen. Beginnen sie im Arm, so gehen sie gleichzeitig auf Gesicht und Bein über. Dieselbe Reihenfolge haben Unverricht und Andere bei den entsprechenden Versuchen an Thieren wahrgenommen. Extirpation eines einzelnen Centrums hatte Ausschaltung des entsprechenden Muskelgebiets aus dem Krampfbilde zur Folge.

3. Das Bewusstsein pflegt bei Anfällen, wo sich die Krämpfe auf einzelne Muskelgruppen oder auf ein Glied beschränken, erhalten zu bleiben: wenn dagegen der Krampf sich auf zwei Etappen oder noch weiter erstreckt, so kommt es meist zu, wenn auch schnell vorübergehendem, Bewusstseinsverlust. Eine Aura ist in einzelnen Fällen beobachtet.

4. Nach den Anfällen zeigt sich gewöhnlich innerhalb des Krampfgebiets Parese, die aber schnell vorübergeht. Indessen kann sich daraus dauernde Schwäche oder selbst permanente Paralyse entwickeln, wenn die Anfälle sich häufig wiederholt haben.

Die Therapie hat auf etwa vorausgegangene Schädeltraumen, sowie auf Syphilis Rücksicht zu nehmen.

In allen anderen Fällen ist die Behandlung dieselbe wie bei der gewöhnlichen Epilepsie; namentlich verdienen Brompräparate versucht zu werden und bei partieller Epilepsie die von L. Hirt und Anderen empfohlene Behandlung mit circulären Blasenpflastern um das beim Anfall zuerst ergriffene Glied. Von der letzteren habe ich selbst im besten Falle nur vorübergehenden Erfolg gesehen.

Ueber die Zulässigkeit operativer Eingriffe s. unten Therapie der corticalen Lähmungen.

#### b) Die corticalen Lähmungserscheinungen.

Destructive Läsionen der motorischen Zone sind stets von permanenten Lähmungen begleitet und rufen im weiteren Verlauf Spätcontracturen an den gelähmten Muskeln und secundäre Degeneration des Rückenmarks hervor.

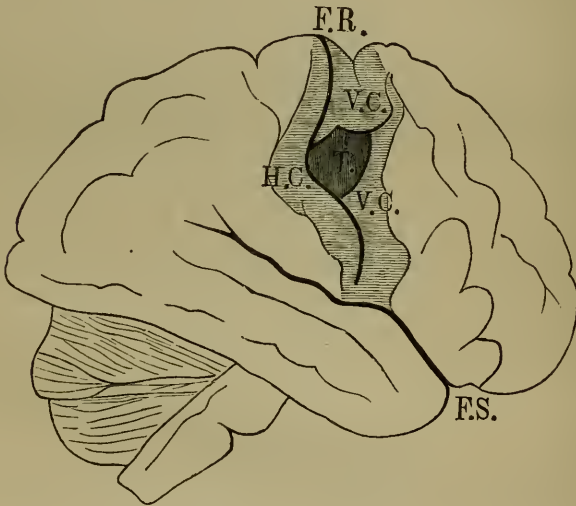
Die Ursachen sind im Wesentlichen dieselben, wie die bei den Reizungserscheinungen angeführten. Ausgedehnte Läsionen des motorischen Feldes setzen complete Lähmung der entgegengesetzten Körperhälfte, also Hemiplegie, localisirte dagegen Einzellähmungen, Monoplegien d. h. auf einzelne Nerven und deren Gebiete oder selbst auf einzelne Muskeln beschränkte Lähmungen.

Verstopfungen von kleinen Rindenarterien können ohne Folgen bestehen, wenn der collaterale Kreislauf sich frühzeitig genug hergestellt hat, so dass die darunter liegenden Windungen nicht zur Erweichung kommen. In anderen Fällen kommt es zu schnell vorübergehenden Lähmungen, wie in einem Falle von Poullin: in zwei Tagen vorübergehende brachiale Monoplegie in Folge von Obliteration eines Rindenzweiges der Art. cerebri media ohne sichtliche Erweichung der entsprechenden Windungen. Auf der anderen Seite dürfte anhaltende intensive Hyperämie, wie ich sie in einem Falle von Meningealtuberculose bei einem 12jährigen Knaben beobachtete, genügen, um eine wochenlang anhaltende corticale Hemiplegie hervorzurufen.

Die corticalen Hemiplegien können in allen Erscheinungen mit den durch Läsion der inneren Kapsel entstandenen (s. unten) übereinstimmen. Häufiger aber zeigen sie bei ihrem Eintritt und im weiteren Verlauf corticale Reizungserscheinungen, welche bei progressiven Formen (Tumoren) jedes Mal der neu hinzugetretenen Lähmung in dem betreffenden Körpertheil vorausgehen. Bei einer 61jährigen Frau sah ich, nachdem etwa 2½ Monate lang Anfälle von klonischen Krämpfen der rechten Gesichtshälfte vorausgegangen waren, Lähmung im Gebiete desselben Facialis eintreten; jetzt stellten sich Zuckungen im rechten Arm ein, welchen alsbald Lähmung desselben folgte, und etwa 2 Monate später Krämpfe im rechten Bein, an welche sich ebenfalls mit der Zeit Lähmungserscheinungen anschlossen. Schliesslich bestand complete rechtsseitige Körperlähmung mit Contractur im Facialisgebiet, sowie an Arm und Bein derselben Seite. Bei der Autopsie (etwa drei Monate nach Eintritt der Armlähmung, sechs Monate nach Auftreten der ersten Zuckungen) fand sich ein Spindelzellensarcom, welches aus der unteren Hälfte der hinteren Centralwindung rechterseits hervorgegangen, dieselbe bis auf ihren obersten Theil vollständig zerstört hatte (Abbildung s. unten Figur 94). Beiläufig sei hier erwähnt, dass in Fällen von lange Zeit vorausgegangener Amputation Atrophie der entgegengesetzten Centralwindungen gefunden wurde. In einem Falle von congenitalem Fehlen der linken Hand fand Gowers die mittlere Partie der hinteren Centralwindung rechts merklich schmaler als links; ebenso Bastian.

Von den partiellen corticalen Lähmungen scheinen die brachialen Monoplegien die häufigsten zu sein. Als ein ganz reiner Fall, welcher für die Hirnlocalisation grosse Beweiskraft hat, ist folgender von mir beobachteter anzusehen. Minna Laue, vier Jahre alt, hatte vor 18 Monaten einen Drüsenabscess an der rechten Halsseite, der sich nicht nach aussen öffnete, gehabt und zeigte seit 12 Monaten links Stra-

bismus internus. Am 21. Mai 1878 klagte sie über Parese des linken Arms; am 23. und seitdem noch drei Mal hatte sie Anfälle von Zucken im linken Arm mit Augenverdrehen, welche 10—25 Minuten lang anhielten. Am 29. Mai bestand ausgesprochene Lähmung des linken Arms, welche, ohne dass weitere Krampfanfälle eintraten, bis zu dem am 24. Juli durch Rachendiphtheritis erfolgten Tode anhielt. Bei der Autopsie fand sich ein kleinkirschengrosser Solitär tuberkel, welcher die vordere Centralwindung etwa in ihrer Mitte in einen oberen und einen unteren Abschnitt zertrennte (s. Figur 87). Ausser einer ganz frischen unbedeutenden tuberculösen Meningitis an der Hirnbasis liess sich keinerlei Abnormität am Gehirn entdecken.



87.

Tuberculöser Tumor in der vorderen Centralwindung.

F.R. Fissura Rolando; V.C. vordere, H.C. hintere Centralwindung; F.S. Fossa Sylvii; T. Tumor.

Eine Monoplegie des linken Arms nach einem Steinwurf über dem rechten Ohr sah ich bei einem 12 jährigen Knaben in etwa 5 Wochen fast vollständig wieder zurückgehen, während der Tastsinn an der linken Hand noch längere Zeit Herabsetzung zeigte. Ungleich seltener sind brachio-faciale, brachio-crutale, am seltensten aber faciale und crutale Monoplegien beobachtet worden; isolirte Lähmung der Zunge in einem Falle von M. Rosenthal bei doppelseitigen Herden am unteren Ende der vorderen Centralwindung.

Ueber die nach Rindenläsion auftretenden Spätecontracturen (s. oben S. 313).

Die Therapie der corticalen Lähmungen ist dieselbe wie die der cerebralen Lähmungen überhaupt (s. unten die Kapitel Hirnhämorrhagie u. s. w.). Indessen kommt hier, wie bei der corticalen Epilepsie die Frage in Betracht, ob ein Heilversuch auf operativem Wege indicirt ist. Im allgemeinen lässt sich diese Frage noch nicht bejahend beantworten. Indessen ist hervorzuheben, dass, Dank den aseptischen Verbandmethoden, die Eröffnung des Schädels als eine nur selten Lebensgefahr bringende Operation angesehen werden kann und sodann, dass Fälle von Heilung durch Trepanation vorliegen, wenn auch erst in kleiner Zahl. So hat Pronst Heilung eines Falles von Hemiplegia facialis mit Aphasia veröffentlicht, in welchem die Trepanationsstelle durch die Lehren der cranio-corticalen Localisation bestimmt wurde. In anderen Fällen sah man nach der Trepanation einzelne Symptome sich bessern. So sah ich in einem Falle von rechtsseitiger Hemiparese in Folge von Schädeltrauma mit Knochendepression (entsprechend dem oberen Drittel der linken hinteren Centralwindung) nach der Trepanation ohne Eröffnung der Dura zwar nicht die Lähmungserscheinungen, wohl aber das sehr starke posthemiplegische Zittern merklich zurückgehen. Besonders ermuthigend sind die Beobachtungen von Macewen welcher von 17 operirten Kranken 14 genesen, 3 sterben sah.

## 2. Die Sprachcentren der Grosshirnrinde und ihre Läsion.

### Aphasia\*) und andere Störungen der Sprache.

Die Sprache kommt zu Stande durch zwei Reihen von Thätigkeiten: als innere Sprache durch eine Reihe von Vorgängen in den oberen und als äussere Sprache durch solche in den unteren Partien des Gehirns.

Die die erstgenannte Thätigkeit auslösenden Mechanismen sind wohl durchweg in der Grosshirnrinde zu suchen, die der anderen für die Wortsprache in den Kernen des verlängerten Marks, für die Schriftsprache weiter abwärts in den motorischen Nervenzellen der grauen Vordersäulen der Halsanschwellung, für die Zeichen- und Geberdensprache in beiden letztgenannten Abschnitten. Die cortico-bulbäre Sprachleitungsbahn ist in ihrem Verlauf noch nicht vollständig bekannt. So viel steht aber fest, dass sie von dem eigentlichen Sprachcentrum der dritten Stirnwindung linkerseits (s. oben S. 28) nicht direct durch die

\*) ἀφασία von ἄφασίς ich rede, ἄφασίς Rede mit dem α privativum.

innere Kapsel nach dem Boden des vierten Ventrikels geht, sondern zunächst wahrscheinlich erst zu den motorischen Centren der Centralwindungen führt; der weitere Weg von da ab zu den Bulbärkernen ist nicht bekannt.

Störungen der inneren Sprache, des emissiven Sprachapparates bezeichnen wir als *Dysphasien*; Störungen der äusseren Sprache, des executiven Sprachapparates, als *Dyslalien*.\*)

Wir werden hier zunächst nur von den ersteren reden und die letzteren anhangsweise (s. Anhang) in kurzen Zügen besprechen.

Eine dritte Form der Sprachstörung, die *Dyslogien*\*\*\*) (*Logopathien*) beruhen auf einer fehlerhaften Gedankenbildung und gehören daher nicht hierher, sondern in die Lehrbücher der Geisteskrankheiten. Wir wollen nur erwähnen, dass man dieselben auch als *Dysphasien*\*\*\*\*) bezeichnet und zwischen *Aphrasie* und *Paraphrasie* unterscheidet, (nicht zu verwechseln mit *Aphasie* und *Paraphrasie*!) Treten bei diesen abnormen Sprachweisen besonders syntactische Störungen hervor, so spricht man von *Agrammatismus*†) oder *Akataphasie*.††)

Sprache im weitesten Sinne ist die dem Menschen eigenthümliche Fähigkeit, sich Anderen gegenüber verständlich zu machen, sei es durch Geberde oder Zeichen, sei es durch Wort oder Schrift. Mittelst dieser „conventionellen Signale“ kann einer dem anderen Mittheilung machen über sein Fühlen, Vorstellen oder Wollen. Am einfachsten sind die Ausdrücke für das Fühlen (*emotionelle Sprache*), sie bestehen noch jetzt in unseren Cultursprachen in Naturlauten wie *au!*, *oh!* und dergl.; die für das Vorstellen und Wollen (*intellektuelle Sprache*) setzen eine höhere Entwicklung der Sprachfähigkeit voraus.

Das Kind lernt sprechen, indem es zunächst die Sprache verstehen lernt und dann versucht dieselbe nachzusprechen. Diese beiden Modi des Sprechenslernens sind in seltenen Fällen auf zwei ganz getrennte Perioden vertheilt. So habe ich beobachtet, dass ein dickbackiges kleines Mädchen bis zu Ende des zweiten Lebensjahres bei vollem Verständniss der Sprache selbst kein Wort sprach, so dass

\*) *λαλέω* schwatzen, lallen, wobei nur die Thätigkeit des Mundes und der Zunge in Betracht kommt.

\*\*) *λόγος* bedeutet sowohl „Wort“ wie „Vernunft“.

\*\*\*\*) *ἡ φράσις* bedeutet nicht nur „die Sprache“, sondern auch den „Ausdruck durch die Sprache“.

†) *ἀγράμματος* bedeutet eigentlich „ohne wissenschaftliche Bildung“, *illiteratus*.

††) *κατάφασις* die Bejahung mit *α* privativum.



ihre Mutter fürchtete, sie würde es nie lernen. Dann aber begann sie eines Tages zum Staunen Aller zu sprechen ohne die übliche kindliche Corruption der Wörter und grammaticalisch fast vollständig richtig. Jetzt erinnerte sich die Mutter, wie das Kind den Gesprächen ihrer Umgebung oft still gelauscht hatte. In den meisten Fällen fangen die Kinder viel frühzeitiger an mit den Versuchen, Wörter nachzusprechen, und dann fallen die beiden Modi des Sprechenslernens, Verstehenlernen und Nachsprechenlernen, zeitlich zusammen. Solche Kinder knüpfen dann zunächst an die Naturlaute an: erst allmählich wird aus dem „wauwau“, „miau“ und „pieppiep“ Hund, Katze und Vogel. Genauer ist der Vorgang beim Erlernen des Sprechens folgender:

Die verschiedenen Laute, welche das Ohr treffen, bringen ein jeder eine Gehörsempfindung von ganz bestimmtem Charakter hervor. Diese aber lässt in der Hirnsubstanz einen Eindruck zurück und indem die verschiedenen Eindrücke hier erhalten bleiben und sozusagen aufgespeichert werden, bildet sich das Klangbilder-Gedächtniss, *Memoria auditiva*.

Wenn das Kind später schreiben lernt, so hinterlassen die durch den Gesichtssinn wahrgenommenen Schriftzeichen ein jedes seinen besonderen Eindruck in der Hirnsubstanz, und so kommt es zum Zeichen-Gedächtniss, *Memoria visualis s. signatoria*. In diesem werden, übrigens schon viel früher, längst vor Erlernung der Schriftsprache, andere Zeichen bez. Geberden festgehalten: ein älterer Säugling versteht sehr wohl, ob seine Pflegerin mit ihm scherzt oder ihm droht.

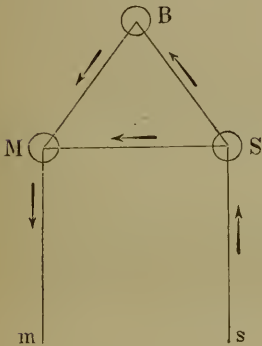
So sehen wir, wie durch das Aufnehmen von conventionellen Signalen das kindliche Gehirn immer mehr mit den nöthigen Elementen ausgerüstet wird, um die Sprache zu verstehen. Aber noch kann es sich selbst nicht verständlich machen. Es kennt die phonetischen, wie die graphischen Zeichen; je nachdem es aber sprechen oder schreiben will, muss es versuchen die einen oder die anderen zu reproduciren.

Sprechen und Schreiben kommen aber zu Stande durch äusserst complicirte und fein coordinirte Muskelbewegungen, deren prompte Ausführung häufig wiederholte Versuche und viel Geduld und Mühe erfordernde Uebungen nöthig macht. Die Coordinationcentren und Bahnen gelangen erst allmählich zu dem nöthigen Grade von Ausbildung, bei welcher Gehör- und Gesichtssinn, sowie jenes Magazin von Laut- und Schriftzeichen unentbehrliche Mithelfer sind.

Doch damit sind wir noch nicht am Ende. Wort und Schrift sind, wie wir gesehen haben, das Resultat associirter und coordinirter Bewegungen. Diese können aber nicht von statten gehen, ohne bestimmte

Sensationen im Gehirn zu hinterlassen, nämlich die Sensation der stattgehabten Bewegung. Indem sich nun diese Sensationen häufen, kommt es weiter zu einem Gedächtniss für die Wortbewegungen und einem anderen für die Schreibbewegungen.

Wir haben bis jetzt die rein mechanischen Vorgänge beim Sprechen analysirt, wie sie sich nach dem Schema der Reflexe abspielen. Den dazu erforderlichen Reflexbogen sehen wir in Figur 88. Dieser besteht



88.

Schema für die Vorgänge bei Erlernung der Sprache.

s S zuführende (sensorische) Acusticusbahn; Mm anstretende (motorische) Sprachbahn; SM Verbindungsbahn; S Klangbildcentrum; M Wortbewegungscentrum; sSMm Reflexbogen des mechanischen Nachsprechens; B Bildungsstätte der Begriffe.

aus der zuführenden (sensorischen) Acusticusbahn sS, der austretenden (motorischen) Sprachbahn Mm und der Verbindungsbahn zwischen S und M. Von diesen bedeutet S das Centrum im Gehirn, wo das Klangbilder-Gedächtniss seinen Sitz hat, also das Klangbildcentrum und M das Centrum, wo das Gedächtniss für die Wortbewegungen zu suchen ist, das Wortbewegungscentrum.

Mit diesem Theile des Schema ist aber das Wesen der menschlichen Sprache in keiner Weise erschöpfend charakterisirt. Denn sonst unterschiede sich dieselbe nicht wesentlich von dem Nachsprechen der Papageien oder dem Nachmachen der Affen. Vielmehr müssen die analysirten Vorgänge in Beziehung treten zu der geistigen Thätigkeit des Individuums, zum begrifflichen Denken. Stellt in Figur 88 B die Bildungsstätte der Begriffe dar, so müssen S und M mit B verbunden sein, sobald Hören und Sprechen mit Verständniss vor sich gehen sollen. Und welch' ein Unterschied ist doch zwischen der Sprache kleiner Kinder und der gebildeter Erwachsener! Wie muss das Gehirn immer wieder neue Eindrücke aufnehmen und begrifflich verarbeiten, um die letztere verstehen zu lernen in ihrer unendlichen Mannigfaltigkeit, mit ihren Fremdwörtern und Metaphern! Es wird von dem Baustyl eines vor uns liegenden Hauses gesprochen. Ein sechsjähriges Mädchen fragt: „Wo ist denn der Stiel an dem Hause? Ich sehe keinen Birnenstiel!“ Die zwölfjährige Schwester corrigirt sie: „„Ach, Du denkst wahrscheinlich der Styl wird mit dem ie geschrieben, nein mit dem y.““ — Ein ander Mal sagt die Tante: „Ich sitze wie auf Kohlen!“ Das Kind sieht unter den Stuhlsitz und fragt alles Ernstes: „„Wo sind denn die Kohlen, Tante?““ — Ein Idiot der Hallischen Irrenanstalt, ein leiden-

schaftlicher Zeichner, erregte durch seine Nachbildungen von Genrebildern in Folio vielfach das Staunen der Wärter. Auf einer seiner Vorlagen war aber einmal in dem Papier eine Falte entstanden und dadurch das Mundstück der kurzen Pfeife dem Bauer aus der Mund- in die Nasenöffnung gerathen. Genau dasselbe zeigte die Nachbildung des Künstlers.

Wenden wir nun das, was wir soeben über die Erlernung des Sprechens im Kindesalter gesagt haben, auf pathologische Verhältnisse an. In Folge einer Gehirnerkrankung kann Jemand des Gedächtnisses für die Klangbilder verlustig gehen. Alsdann haben wir die Form von Sprachstörung, welche gewöhnlich als **amnestische**\*) Aphasie bezeichnet wird. Einem solchen Kranken hält man ein Messer vor und fordert ihn auf, das Ding mit Namen zu nennen. Er kann sich auf das Wort „Messer“ ebensowenig besinnen, wie Jemand der französisch gelernt und die Vocabel „le couteau“ vergessen hat. Wohl aber sagt er vielleicht: „das ist ein Ding, womit man schneidet;“ und sobald man ihm das Wort vorspricht, leuchten seine Augen voll Verständniss und er kann dasselbe richtig nachsprechen.

Anders bei der anderen Hauptform der Aphasie, der **Aphasia atactica**.\*\*) Ein damit behafteter Kranker erkennt das Messer wohl als solches, aber er kann das Wort nicht herausbringen, weil er vergessen hat, in welcher Weise er die zum Aussprechen desselben nöthigen Muskelapparate coordiniren muss. Daher kann er das Wort auch nicht nachsprechen, wenn man es ihm vorspricht; er kann es nicht vorlesen, selbst wenn er es selbst soeben richtig aufgeschrieben hat. (Alexie.) Das Gedächtniss für die Wortbewegungen ist ihm verloren gegangen.

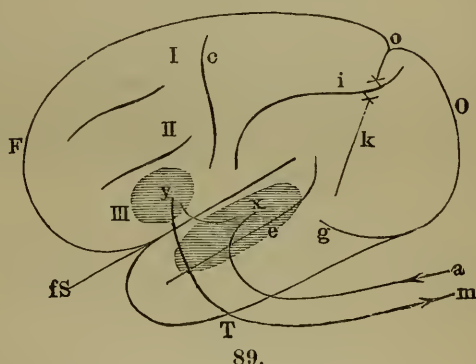
Die Störung beruht also bei diesen beiden Formen von Aphasie, der amnestischen, wie der atactischen, auf dem Verlust eines besonderen Gedächtnisses. Mithin wäre die letztere im Grunde mit demselben Recht wie die erste als amnestische Aphasie zu bezeichnen. Wernicke will auch aus anderen Gründen die Bezeichnung „amnestische“ Aphasie ganz fallen lassen und statt dessen die eine Hauptform als „sensorische Aphasie“, die andere als „motorische (statt „atactische“) Aphasie“ bezeichnen (s. S. 29). Jedenfalls hat diese sich neuerdings immer mehr Bahn brechende Anschauung sehr Vieles für sich, unter anderem, dass die Amnesie als Begleitsymptom bei den verschiedensten Formen der Aphasie beobachtet wird und sodann, dass wir eine be-

\*) ἀμνηστὸς vergessen.

\*\*) ἀτακτὸς ungeordnet.

stimmte Herdlocalisation als anatomisches Substrat für dieselbe nicht kennen und auch nicht einmal vermuthen dürfen. Vielmehr ist die Amnesie wie die Gedächtnisschwäche der Greise nur als Symptom einer geschwächten Functionirung des Gehirns anzusehen.

Schon Broca hatte 1863 die motorische, von ihm ausschliesslich angenommene Form der Aphasie — die Aphemie, wie er sie nannte — definiert als einen durch Krankheit verursachten Ausfall der Sprachbewegungsvorstellungen. Das Centrum für diese liegt in der dritten Stirnwindung, der Broca'schen Windung, genauer im Fusse dieser Windung, da wo dieselbe aus der vorderen Centralwindung hervorgeht, also noch innerhalb der als motorisch angenommenen vorderen Hirnpartie.



Wernicke's Schema des corticalen Sprachmechanismus.

F Stirnende, O Hinterhaupt-, T Schläfenende der linken Hemisphäre, fs Fossa Sylvii, c Centralfurchung, g untere Occipitalfurchung, i Interparietalfurchung, k vordere Occipitalfurchung, o Parieto-occipitalfurchung, e Parallelfurchung, I—III erste bis dritte Stirnwindung, ×× Uebergangswindungen, x sensorisches Sprachcentrum, y motorisches Sprachcentrum, xy Associationsbahn zwischen beiden Centren, ax Bahn des Acusticus, ym Bahn der Sprachmuskulatur.

Diesem motorischen Centrum gegenüber haben wir ein zweites sensorisches kennen gelernt. Das Kind lernt dadurch sprechen, dass es sprechen hört und die Erinnerungsbilder des Gehörten gewissermaassen aufspeichert. Der Ort, wo dieses geschieht, das Depositorium der Sprachklangbilder, ist gelegen in der corticalen Endausbreitung des Hörnerven, dem Schläfenlappen.

Beide Centren müssen durch eine breite Verbindungsbahn zusammenhängen, denn wie sollte sonst das Sprechenlernen, d. h. das Nachahmen der gehörten Wörter zu Stande kommen? Dabei kommt es vor allem darauf an, dass den betreffenden Klangbildern stets die associirten Bewegungsvorstellungen entsprechen und in Sprachbewegung umgesetzt werden. Eine Störung dieser Bahn xy, bei Erhaltensein der

Centren x und y, wird daher ein Verwechseln der Wörter (Paraphasie) zur Folge haben.

Wernicke unterscheidet nach diesem Schema vier Arten von Aphasie:

1. Die motorische Aphasie, in Folge von Zerstörung von y. „Bei erhaltener Beweglichkeit der Sprachmuskulatur können die Kranken entweder gar nicht oder nur wenige Silben oder Wörter sprechen. Das Verständniss der Sprache ist vollkommen erhalten.“

2. Die Leitungsaphasie (Paraphasie), in Folge von Unterbrechung der Bahn xy (Insel?). „Der Wortschatz ist unbeschränkt, das Verständniss erhalten, aber beim Sprechen werden Wörter verwechselt.“

3. Die sensorische Aphasie, in Folge von Zerstörung von x auf der ersten und zum Theil auch auf der zweiten Schläfenwindung. Die Sprache wird nicht verstanden, obgleich das Gehör erhalten ist.

4. Die totale Aphasie in Folge von Zerstörung beider Centren y und x. Sprache und Verständniss der Sprache sind beide verloren.

Wenn wir in dem Folgenden dieser Eintheilung nicht folgen, sondern bei der alten, auch von Kussmaul festgehaltenen Eintheilung mit Beibehaltung der amnestischen Aphasie als einer hauptsächlichlichen Form vorläufig verharren, so geschieht dies, weil eine auf anatomische Basis sich gründende Aufstellung der verschiedenen Formen der Aphasie sich noch nicht durchführen lässt. Zudem erfahren die theoretischen Aufstellungen immer wieder wohlberechtigte Angriffe durch widersprechende klinische Beobachtungen; ich erinnere nur an den jüngsten aus Kussmaul's Klinik in Betreff der Bedeutung des linken Schläfenlappens als sensorisches Centrum.

Als man anfang, die Störungen der Sprache genauer zu studiren, musste es sich bald herausstellen, dass die Bezeichnung „Aphasie“ für viele Fälle begrifflich zu eng ist, insofern neben der Störung der Sprache im engeren Sinne, auch eine solche der Fähigkeit des Schreibens (Agraphie), des Lesens (Alexie), ja der Geberdensprache (Amimie) bestehen kann, sowie andererseits die Unfähigkeit, Sprache, Schrift oder Geberden anderer zu verstehen. Aus diesem Grunde würde es richtiger sein, statt der Benennung „Aphasie“, die nur die Lautzeichen berücksichtigt, die umfassenderen Bezeichnungen „Asymbolie oder Asemie“ (το σήμα, σημεῖον, das Zeichen) anzuwenden (Finkelnburg-Kussmaul). Wir würden danach eine Asemia verbalis, graphica und mimica unterscheiden und von Asemien des Ausdrucks (A. expressiva) oder der Perception (A. perceptiva) sprechen, je nachdem die Zeichenbildung oder das Zeichenverständniss gestört ist. Indessen werden wir

uns hier wesentlich auf die verschiedenen Formen der Aphasie beschränken und der entsprechenden Formen von Asemie gelegentlich Erwähnung thun.

### 1. Die motorische Aphasie. (Atactische Aphasie. Kussmaul).

Sie ist mit Sicherheit auf eine Läsion der dritten Stirnwindung linkerseits oder ihrer nächsten Umgebung zurückzuführen. Dass die linke dritte Stirnwindung eine vorwiegende Bedeutung für die Sprachbewegungsvorstellungen haben soll, kann auf den ersten Blick befremden, beruht aber einfach auf demselben Grunde wie die Rechtshändigkeit der meisten Menschen. Wie wir dementsprechend die linke Hemisphäre für die subtileren Handfertigkeiten einüben, so auch für die Sprache, um so mehr als Hand- und Sprachbewegungen nicht selten nebeneinander hergehen oder sich vertreten können; das erstere beim Lautiren: dieselbe linke Hemisphäre, welche die rechte Hand des Kindes auf das zu erlernende Buchstabenzeichen dirigirt und mit dem Zeigefinger dasselbe nachziehen lässt, coordinirt in demselben Augenblicke die Sprachmuskeln zum Aussprechen desselben; das zweite aber hat statt, wenn wir durch eine Geste der rechten Hand etwas befehlen, statt uns zu demselben Zwecke der Sprache zu bedienen; ja so oft wir etwas schreiben, wiederum mit der rechten Hand, statt es zu sprechen.

Aus diesen Gründen bedingt „Rechtshändigkeit“ in allen Fällen „Linkshirnigkeit.“ Die „droitiers“ sind „gauchers du cerveau.“ Und wie Jemand, dem in Folge einer Läsion in der linken Hemisphäre der rechte Arm gebrauchsunfähig geworden ist, sich erst darauf einüben muss, um mit der linken Hand feine Handarbeiten auszuführen, ebenso muss Jemand, dem das linke motorische Sprachcentrum im Gehirn zerstört wurde, sich darauf einüben, mit dem rechten sprechen zu lernen.

Die motorische Aphasie ist demnach in den meisten Fällen verbunden mit rechtsseitiger Hemiplegie und zurückzuführen auf eine linksseitige Hirnläsion; begleitet sie linksseitige Hemiplegie und findet man dementsprechend die Hirnläsion rechts, so hat man es mit einem Linkshänder zu thun.

Immerhin ist nicht zu vergessen, dass die linke Hemisphäre keineswegs eine besondere Organisation für die Sprache vor der rechten voraus hat. Vielmehr hat die letztere durchaus denselben feineren Bau und dieselben Verbindungsbahnen. Das zeigt sich, wenn nach einer Zerstörung des Sprachapparates in der linken Hemisphäre der rechten supplirend eintreten muss. Allerdings kommt bei Erwachsenen diese supplirende Thätigkeit erst nach vieler Uebung zu Stande. Das kann

aber nach dem, was wir S. 62 über die Erlernung feinerer, coordinirter Thätigkeiten überhaupt besprochen haben, nicht auffallen. Bei Kindern scheint diese Supplirung viel schneller vor sich zu gehen. Ueberhaupt dürfte aber auch sonst die rechte Hemisphäre bei der emotionellen und automatischen Sprache immer mit betheiligert sein (H. Jackson). Daraus würden sich die Reste von Sprachäusserungen bei Aphasischen (s. unten) erklären.

Von den vier Zweigen, welche die mittlere Hirnarterie am Ende der Fossa Sylvii abgiebt, wird einer, die A. frontalis externa inferior, geradezu als Arterie der Aphasie oder der Broca'schen Windung bezeichnet, weil in einem Falle von umschriebener Erweichung, hervorgerufen durch ausschliessliche Verstopfung dieser Arterie, Aphasie ohne Hemiplegie beobachtet wurde. (Charcot). — Hervorzuheben ist noch, dass nicht nur die Verletzung der Hirnrinde, sondern ebenso die der darunter gelegenen weissen Substanz des Centrum ovale (faisceaux pédielo-frontaux inférieurs — Pitres, s. unten „Localisation im Centrum ovale“) Aphasie zur Folge hat. Am hartnäckigsten und wenig Aussicht auf Heilung bietend sollen die Fälle von Aphasie sein, welche durch eine Verletzung dieses Bündels in der unmittelbaren Nachbarschaft des Streifenhügels hervorgerufen werden. Dort sollen alle Fasern, welche vom Sprachcentrum ausgehen, dicht bei einander liegen in einem Carrefour du langage, wie die sensibeln Bahnen im Carrefour sensitif der inneren Kapsel. (Bitot, Grasset.)

Bei der motorischen Aphasie, deren charakteristische Merkmale wir im Allgemeinen schon geschildert haben, müssen wir zwischen zwei Formen unterscheiden: der *Aphasia universalis* und *partialis*. Bei der ersteren besteht gänzliche Sprachlosigkeit, obwohl die Kranken bei klarem Verstand sind und die Zunge frei bewegen, ja die Wörter als acustische Zeichen im Gedächtniss haben (sie können dieselben sogar meist schreiben) und doch absolut unfähig sind, dieselben hervorzubringen. Solche Kranke können leicht mit Geisteskranken verwechselt werden. In zweifelhaften Fällen sei man vorsichtig, weil solche Kranke, im Gegensatz zu Blödsinnigen, durch eine anzügliche Aeusserung sich leicht verletzt fühlen. Diese Form kann im späteren Verlauf der Erkrankung zuweilen in die zweite übergehen. Diese, die *Aphasia partialis*, ist die überhaupt am längsten bekannte und am besten studirte Form (type Bouillaud-Broca). Der Wortschatz, welcher solchen Kranken noch zu Gebote steht, ist stets ein beschränkter. Im Allgemeinen fallen die Worte am ehesten aus, deren Verbindung mit dem Begriff am lockersten ist, das sind die Eigennamen, dann die Hauptwörter, dann die Zeit-, Eigenschafts- und Fürwörter; am längsten bleiben die Interjectionen und

die Onomatopoëtica (R. Arndt). Viele solcher Kranken wiederholen stets dasselbe Wort. Man ist darauf aufmerksam geworden, dass dieses Wort nicht selten in Beziehung steht zu dem Ereigniss, welchem sie ihre Gehirnkrankheit verdanken. So sagte ein Aphasischer, welcher durch den Hufschlag eines Pferdes an den Kopf die Sprache verloren hatte, immer nur „Pferd“.

Die meisten Kranken verfügen noch über einige Ausdrücke der Affectsprache aber nur, so lange die Aufregung dauert, und im Uebrigen über Redensarten der conventionellen Umgangssprache: ja, nein, adieu, guten Tag. Dass es sich bei den letzteren aber nur um Reminiscenzen conventioneller Formeln handelt, sehen wir daraus, dass solche Kranke nicht im Stande sind, die Silben und Laute der noch vorhandenen Wörter in andere Verbindungen zu bringen: so konnte ein Kranker, der noch sehr gut sagte „bon jour, Monsieur“, das Wort „bonbon“ nicht nachsprechen. Dasselbe sehen wir bei anderen Kranken, die für sich die Zahl „vier“ nicht aussprechen können, wohl aber, wenn sie die Zahlen der Reihe nach hersagen. Andere Kranke wiederum haben nur noch eine stehende Phrase („ja, aber Sie wissen“), oder ein Stichwort, ja eine unverständliche Silbe bibi, tinne, tinne (Strümpell), welche sie bei jeder Gelegenheit wiederholen, aber mit verschiedenem Ausdruck nach Ton und Geberde, so dass man sehr wohl entnehmen kann, ob der Kranke zufrieden oder ärgerlich ist. Ueberhaupt tritt gewöhnlich die Geberdensprache für die Wortsprache ein und wird immer lebhafter und erfinderischer.

Bei leichteren Graden von atactischer Aphasie, namentlich aber bei Reconvalescenten von schwereren Formen begegnet man nicht selten einer Sprachstörung, welche schon mehr in das Gebiet der Articulationsstörungen (Anarthrie) hinüberstreift. Dieselbe besteht wesentlich im Verstellen oder Auslassen oder auch Anhängen von Buchstaben („litterale Ataxie“ oder „Silbestolpern“). Solche Kranke sprechen: Gans statt Glas, strinken statt trinken, Tuchen statt Stuhl, Dosche statt Brosche, scheimen statt schreiben, Fiele statt Fliege, Piegel statt Spiegel, Heibischwitter statt Bleistift, Hermannweter statt Thermometer u. s. w. In dem Falle, dem diese Vocabeln entlehnt sind, fügte die durch Hirnhämorrhagie hemiplegisch und aphasisch gewordene Kranke, wenn sie einen Gegenstand nennen sollte, fast vor jedem Wort das Wort „bischen“ ein, z. B. „bischen Stahlfeder“. Durch dieses Flickwort hatte die Aphasische früher wohl Zeit zum Besinnen gewinnen wollen ihrer Köchin gegenüber, wenn sie dieser die Zuthaten zum Essen klar machen wollte. Ein Kranker mit motorischer Aphasie versteht alles, was man zu ihm



sagt. Er kann auf die mit Namen genannten Gegenstände hinzeigen, Karten und andere ihm von früher her bekannten Spiele spielen und Handschriften erkennen.

Die Bewegungen des beim Sprechen thätigen Muskelapparates, der Lippen, des Gaumens, der Zunge, sind im Uebrigen in keiner Weise gestört: Blasen, Pfeifen, Kauen und Schlucken gehen in normaler Weise von Statten. Trotz alledem ist der Kranke aber nicht im Stande, ihm vorgespochene Wörter richtig nachzusprechen, sondern im besten Falle in entstellter Form (s. oben).

Viele Kranke mit motorischer Aphasie können durch Schreiben sich vollständig verständlich machen und es ist durchaus nicht richtig, wenn *Trousseau* und *Gardiner* behaupten, dass „Aphasische ebenso schlecht schreiben, wie sie sprechen und dass die, welche gar nicht sprechen, völlig unfähig seien zu schreiben.“

Ist gleichzeitig *Agraphie*, wie *Chareot* sagt, „Aphasie der Hand“ vorhanden, so können die Kranken entweder gar nicht, also keinen Buchstaben schreiben — es besteht absolute, auch literale *Agraphie* — oder nur einzelne Buchstaben (*verbale A.*) oder Wörter, am häufigsten noch die ihnen zur anderen Natur gewordenen: Name, Wohnort u. dgl. Dabei können *Agraphische* ihre Hände oft zu den feinsten Arbeiten nach wie vor gebranchen. Die Untersuchung auf *Agraphie* findet häufig zunächst ein Hinderniss in der gleichzeitig bestehenden Lähmung der rechten Oberextremität. Alsdann giebt man dem Kranken auf, Wörter aus beweglichen Buchstaben zusammenzusetzen. Die mit der linken Hand anfänglich gewöhnlich geschriebene *Spiegelschrift*\*) wird auch bei Gesunden, besonders Kindern, die zum ersten Male den Versuch machen, mit der linken Hand zu schreiben, nicht selten beobachtet. Doch können Gesunde auf Verlangen dieselben Wörter mit der linken Hand, wenn auch ungeschickt in gewöhnlicher Schrift schreiben.

Da *Aphasie* auch ohne *Agraphie* vorkommen kann und umgekehrt, wie z. B. in einem Fall von *Pitres*, so müssen wir den Schluss ziehen, dass die betreffenden Centren der Laut- und Schriftwörter verschieden und räumlich von einander getrennt sind. Da aber beide Vermögen häufig gleichzeitig gestört sind, so weist dies darauf hin, dass die beiden Centren jedenfalls eng verknüpft sind und ihre Bahnen sich verschlingen (*Kussmanl*).

\*) D. i. solche Schrift, die im Spiegel zu lesen ist, weil sie in diesem als gewöhnliche Schrift erscheint.

Nur selten ist auch Amimie, Verlust der Geberdensprache, vorhanden, jedenfalls niemals vollständig.

## 2. Die amnestische Aphasie.

Für diese zweite Hauptform der Aphasie, welche wohl weitaus die häufigste Form der Aphasie überhaupt darstellt, gilt nach Biermer's treffender Bemerkung das Gegentheil von dem geflügelten Wort: „Wo die Begriffe fehlen, da stellt ein Wort zur rechten Zeit sich ein.“

Der Begriff ist vorhanden, aber das Wort fehlt, wiewohl die Articulation demselben zur Verfügung steht. Wir haben zwei Formen zu unterscheiden a) die einfache Erinnerungsaphasie und b) die tieferen Gedächtnisstörungen.

### a) Die einfache Erinnerungsaphasie.

Hier besteht Verlust des Wortgedächtnisses (s. oben S. 359). Wie es jedem Gesunden passirt, dass er sich im Augenblick nicht auf einen Namen, eine fremde Vocabel besinnen kann, so kann hier der Kranke die ihm vorgehaltenen Gegenstände nicht nennen, weil das Centrum für die Lautbilder bei ihm lädirt ist. Wird ihm das richtige Wort vorgesprochen, so spricht er es sofort richtig nach. Auch hier können Eigennamen und Hauptwörter in viel grösserem Maasse nicht mehr in die Erinnerung gebracht werden, als Verba, Adjectiva und Pronomina. Die Kranken substituiren allgemeine Ausdrücke wie „Dings“. Manche Kranke wissen sich nur auf den Anfangsbuchstaben des fraglichen Wortes zu besinnen und helfen sich dann durch Nachschlagen des Wortes in einem Wörterbuche. Auch für diesen Defect haben wir zahlreiche Analogien von Gedächtnisschwäche, namentlich für Eigennamen, wie sie bei übrigens völlig Gesunden vorkommt. Ein Arzt z. B. weiss wohl, dass der Name eines gewissen Kranken mit K anfängt, aber ob er Krahl oder Kahl oder Kohl oder Kroll heisst, erfährt er erst durch das Krankenverzeichniss.

Jener besserungsfähigen, ja selbst heilbaren Form der einfachen Erinnerungsaphasie stehen als unheilbar

### b) die tiefen Gedächtnisstörungen

gegenüber. Das Wort ist im Gedächtniss mehrweniger ganz ausgelöscht; die Schriftsprache ist erst recht vollständig verschwunden; auch die Intelligenz nimmt ab.

### 3. Die Paraphasie. (Leitungsaphasie. Wernicke.)

Bei dieser Form ist (s. oben Figur 89 S. 360 in Folge von Unterbrechung von  $xy$ ) die Verknüpfung der Vorstellungen mit ihren Wortbildern so in Unordnung gerathen, dass statt der sinnentsprechenden andere sinnverkehrende oder ganz fremde und unverständliche Wortgebilde zur Aeusserung kommen.

Andeutungen von Paraphasie liegen in der physiologischen Breite, beim Versprechen durch Mangel an Aufmerksamkeit. Gefährlich für den begeisterten Redner sind namentlich Alliterationen, wie: „zu der festlichen Fressfreude“ statt „der fröhlichen Festfeier“. Von Kranken werden namentlich associirt gebrauchte Gegenstände mit einander verwechselt, wie Stock und Stein, Stein und Bein, Land und Leute, Messer und Gabel. Die Sprachstörung kann sich aber zum unverständlichen Jargon steigern, wenn die Kranken ganz heterogene Wörter mit einander vertauschen oder gar eine selbsterfundene Sprache produciren, in welcher sie gelegentlich wohl lange Reden halten, weil sie annehmen, dass sie verstanden werden.

Als anatomisches Substrat der Paraphasie hat Wernicke, wie wir schon oben sahen, die Insel bezeichnet.

Die Paraphasie ist fast immer von Paragraphie begleitet. Auch sie hat in dem Verschreiben des gewöhnlichen Lebens ein physiologisches Analogon. Bei der krankhaften Paragraphie werden zuweilen nur unverständliche Zeichen, Striche oder Punkte zu Papier gebracht.

Bei der Paralexie vertauschen die Kranken die Silben der geschriebenen oder gedruckten Wörter entweder unter sich oder sie ersetzen die Wörter durch andere, sinn-, klang- oder schriftverwandte: „Molintär“ statt „Militär“. Als Dyslexie bezeichnet Berlin eine der Alexie verwandte cerebrale Störung, die sich in einer Art von Unlustgefühl, einer leichten Ermüdbarkeit zeigt, welche sich schon nach dem Lesen einiger Worte einstellt, bei vollständig negativem Befunde von Seiten des Sehorgans. Nicht zu verwechseln ist diese mit der hysterischen Koptopie (s. unten „Hysterie“). Die Dyslexie beruht auf einer Herderkrankung der linken Gehirnhälfte (wahrscheinlich in der Gegend der Broca'schen Windung und der Centralwindungen — Nieten) und giebt eine letale Prognose.

Bei der Paramimie machen die Kranken das Zeichen der Verneinung wenn sie bejahen wollen und umgekehrt: sie nicken, statt zu schütteln.

Schliesslich wollen wir noch die Apraxie und Parapraxie\*) erwähnen, Symptomenbilder, welche man bei Aphasischen zuweilen beobachtet, die also schon mehr in die eigentlichen psychischen Störungen hinüberstreifen. Wie wir bei den seelenblinden Hunden sahen, dass sie das vorgehaltene Stück Fleisch mit dem Gesichtssinn nicht als solches erkennen, so findet bei Kranken dieser Art ein vollständiges Verkennen der Dinge statt und damit ein völlig verkehrter Gebrauch derselben: der Suppe als Waschwasser, des Waschwassers als Getränk, der Seife als Brot u. dgl. Andere Male wissen die Kranken nicht, was sie mit den Kleidungsstücken anfangen sollen und starren diese sowie andere alltägliche Gegenstände an, als ob sie dergleichen noch nie gesehen hätten. Diese Formen gehören meist zu den Dyslogien.

#### 4. Die totale Aphasie.

Sie findet sich gewöhnlich bei ausgedehnten Zerstörungen in der Region der Sprachcentren. Da die Kranken meist jeder Fähigkeit sich andern mitzutheilen oder andere zu verstehen verlustig gegangen sind, weil auch Agraphie, Amimie, Worttaubheit und Wortblindheit vorhanden sind, so können sie leicht für Geisteskranke gehalten werden. Von diesen unterscheiden sie sich lediglich dadurch, dass sie nichts Unvernünftiges thun.

Sehr häufig begegnet man der totalen Aphasie bei mikrocephalen oder sonst hirnkranke geborenen Kindern; andere Male entwickelt sich die Aphasie erst später nach dem vierten Jahre, nachdem die Kinder schon recht gut sprechen gelernt hatten. Als einzigen Rest des früheren Sprachschatzes hatte ein solches Kind, ein fünfjähriger Knabe, das Wort „Papa“ behalten; ein anderer vierjähriger Knabe konnte nichts wie „esse“ sagen.

#### 5. Die Worttaubheit und die Wortblindheit.

An die beschriebenen Hauptformen der Aphasie schliessen sich zwei verwandte Störungen, welche wir nicht wohl schlechthin als Aphasie bezeichnen können, insofern die Kranken das Vermögen, sich durch Sprache und Schrift verständlich zu machen, keineswegs verloren haben. Diese Störungen bestehen vielmehr darin, dass die Kranken nicht im Stande sind, gehörte Worte, bez. gelesene Schrift zu verstehen, obwohl im Uebrigen weder Gehör noch Gesicht in irgend welcher Weise gestört sind.

---

\*) ἀπραξία eigentlich die Unthätigkeit, Parapraxie die verkehrte Thätigkeit.

Bei der Worttaubheit, *Surditas verbalis* (Kussmaul); sensorische Aphasie (Wernicke), ist das von andern gesprochene Wort nicht mehr im Stande, die demselben entsprechende Vorstellung im Bewusstsein hervorzurufen. Der Worttaube ist keineswegs taub, aber er hört das gesprochene Wort nur wie einen Schall, er vernimmt seine Muttersprache wie eine fremde Sprache, von welcher er wenig oder gar nichts versteht, das Wortbild ist ihm verloren gegangen und damit Vorstellung und Begriff desselben. Man erkennt die Worttaubheit daraus, dass die Kranken nicht im Stande sind, auf Körpertheile, welche man nennt, zu zeigen, Bewegungen, die man ihnen aufgiebt, zu machen, Handlungen, zu denen man sie auffordert, auszuführen. Dabei muss man sich aber sehr hüten, die betreffenden Aufgaben durch Mienen oder Gesten zu begleiten, weil sonst der Auftrag errathen werden kann. Dabei sind die Kranken unfähig, ein vorgedachtes Wort nachzusprechen. Dagegen lesen sie mit grosser Leichtigkeit Fragen, die man aufgeschrieben hat und antworten darauf mündlich oder schriftlich. Auch können sie ihre Erlebnisse geläufig erzählen und ihre Gedanken ohne Mühe correct in Worten ausdrücken. Solche Kranke werden leicht für wirklich taub gehalten, weil sie auf Fragen verkehrte Antworten geben. Indessen wird man bald darüber klar, dass sie auf Geräusche in ihrer Umgebung, auch die leisesten, wie das Fallen einer Stecknadel, achten und den Kopf nach der betreffenden Stelle hinwenden. Auch hören sie das Ticken einer Uhr u. dgl. in normaler Entfernung. Ebensowenig wird man bei einiger Aufmerksamkeit Gefahr laufen, Worttaube für verwirrte Geisteskranke zu halten, insofern sie über ihre Vergangenheit und Lage in gesunder Weise Auskunft geben können und nichts Unvernünftiges reden oder thun.

Es liegt auf der Hand, dass die Worttaubheit in das Capitel der sensorischen Aphasie gehört. Auch beobachtet man sie häufig in geringerem Grade in Verbindung mit amnestischer Aphasie. Von der gewöhnlichen amnestischen Aphasie unterscheidet sie sich aber dadurch, dass, während bei jener der Begriff vorhanden ist, aber das Wort fehlt, hier umgekehrt durch das gesprochene Wort der Begriff nicht hervorgerufen wird.

Die Wortblindheit, *Caecitas verbalis*, ist bis jetzt erst in wenigen Fällen genauer studirt. Hier ist das geschriebene Wort nicht mehr im Stande, die demselben entsprechende Vorstellung im Bewusstsein hervorzurufen. Ein an dieser Form erkrankter Kaufmann schreibt eine Ordre für sein Geschäft. Als er dieselbe noch einmal überlesen will, um sich zu überzeugen, dass er nichts vergessen hat, vermag er

es nicht; nicht einmal seinen Namen kann er lesen; ebensowenig ist er im Stande Gedrucktes zu lesen. Drängt man ihn zu lesen, so zieht er mit dem Zeigefinger einen Buchstaben nach dem anderen nach und gelangt auf diese Weise oder dadurch, dass er die Buchstaben in die Luft zeichnet, mit vieler Mühe dahin, das Wort herauszubekommen. Geschriebenes liest er leichter und acht Mal schneller als Gedrucktes, weil er im Nachziehen von gedruckten Lettern keine Uebung hat (Girardeau). In ähnlicher Weise las ein kranker Schauspieler aus Westphal's Beobachtung. Bei diesen Kranken kommt das Lesen dadurch zu Stande, dass sie die Bewegungsbilder der Schrift (die Buchstaben) in acustische Lautbilder umzusetzen wissen und diese zu acustischen Wortbildern combiniren (Kussmaul).

Nicht selten scheint die Wortblindheit complicirt zu sein mit Hemi-anoopsie, in dem Fall von Girardeau war sie es mit rechtsseitiger lateraler Hemianopsie (s. diese S. 329).

Häufig scheinen Worttaubheit und Wortblindheit bei demselben Kranken gleichzeitig aufzutreten. Der durch Selbstbeobachtung seiner Defecte bekannt gewordene Lordat, Professor der Medicin in Montpellier, konnte die Titel der Bücher, in welchen er vor seiner Krankheit studirt hatte, nicht herausbekommen. Wie glücklich war er, als ihm in seiner Bibliothek, die er Wochen lang voll Trauer angesehen hatte, eines Tages von einem Folianten plötzlich der Titel entgegenleuchtete „Hippocratis opera“. Von da ab schritt die Besserung schnell vorwärts zur Heilung.

Selten treten die genannten Defecte übrigens isolirt auf, meist als Complication von amnestischer Aphasie oder Agraphie.

Anatomisch ist die Worttaubheit wahrscheinlich in die erste Schläfenwindung, die Wortblindheit in den hinteren Theil des unteren Scheitelläppchens beide Male linkerseits zu localisiren.

Diagnose. Die Unterscheidung der dysphasischen Sprachstörungen von den Dysarthrien ist im Allgemeinen nicht schwer. Es ist aber gut zu wissen, dass bei der motorischen Aphasie eine Complication mit wirklichen Articulationsstörungen (s. oben) nicht selten vorkommt. Was dann die Unterscheidung der einzelnen Formen der Aphasie anbetrifft, so zeigt zunächst die Erfahrung, dass rein typische Fälle der einen oder anderen Form grosse Seltenheiten sind. So finden wir amnestische Störungen auch bei vielen Fällen von atactischer Aphasie, Paraphasie sowohl bei der sensorischen, wie bei der Leitungsaphasie Wernicke's. Ebenso häufig sind andere

Combinationen und Complicationen. Um festzustellen, ob ein Aphasischer noch im Besitz der Klangbilder ist, empfiehlt sich der von Lichtheim angegebene Kunstgriff, sich die Silbenzahl der Worte angeben zu lassen, welche den Gegenständen entsprechen, die man ihnen vorzeigt oder sich für jede Silbe einmal die Hand drücken zu lassen. Die Kranken, denen die inneren Worte nicht aus dem Gedächtniss geschwunden sind, vermögen das, auch wenn sie wenig intelligent sind. Weiter aber sehen wir bei demselben Kranken in verschiedenen Stadien seiner Krankheit verschiedene Formen von Aphasie besonders hervortreten: so bei dem oben erwähnten Kranken Giraudéau's im Beginn leichte amnestische Aphasie, später ausgesprochene Worttaubheit. Ja eine anfangs ausgesprochene atactische Aphasie kann in der Reconvalescenz als Anarthrie imponiren.

Wir dürfen in den beschriebenen Formen daher nur einzelne Typen sehen, welche uns das Verständniss der aphasischen Störungen erleichtern sollen; noch mehr gilt das von den schematischen Zeichnungen, von dem Schema Kussmal's bis auf das neueste von Lichtheim. Gerade dabei sehen wir, wie schwer sich manche Krankenbeobachtungen in ein Schema hineinzwängen lassen.

Vielleicht gelingt es später einmal aus einer grossen Reihe klinisch und anatomisch auf das Sorgfältigste untersuchter Fälle eine mehr einheitliche Eintheilung der aphasischen Störungen zu machen, als es bei dem jetzigen Stande unserer Kenntnisse möglich ist. Eine sorgfältige Untersuchung aber hat nach Lichtheim's Schema zu prüfen, ob verloren gegangen oder normal von Statten gehen: 1. die willkürliche Sprache, 2. das Nachsprechen, 3. das Lautlesen, 4. das willkürliche Schreiben, 5. das Schreiben auf Dictat, 6. das Verständniss der Sprache, 7. das Verständniss der Schriftzüge, 8. die Fähigkeit, Vorlagen abzuschreiben. Die drei am meisten scharf characterisirten Formen von Aphasie — motorische oder atactische Aphasie, Worttaubheit und Wortblindheit — würden sich danach folgendermaassen darstellen. (Die Zahlen bedeuten die oben damit bezeichneten Fähigkeiten):

Bei der motorischen Aphasie sind verloren

1. 2. 3. 4. 5; erhalten 6. 7. 8.

Bei der Worttaubheit sind verloren

2. 3. 5. 6. 7; erhalten 1. 4. 8.

Bei der Wortblindheit sind verloren

3. 5. 7. 8. erhalten 1. 2. 4. 6.

Am einfachsten liesse sich eine einheitliche Eintheilung der Aphasieformen auf anatomisch-physiologischer Basis durchführen. Wie

weit wir aber in unserem jetzigen Wissen von einer solchen noch entfernt sind, haben die vorausgegangenen Seiten zur Genüge gezeigt.

Auch die Unterscheidung von eigentlichen psychischen Störungen ist nicht immer ohne Weiteres zu machen. Zunächst ist es im Allgemeinen nicht leicht bei einem Aphasischen festzustellen, ob und inwieweit seine Intelligenz gelitten hat und es bedarf häufig einer längeren Beobachtung, um darüber ins Klare zu kommen. Sodann aber sind die Uebergänge oft zu verwischt, als dass man mit Bestimmtheit sagen könnte: hier hört die aphasische Störung auf und hier beginnt die psychische. Jedenfalls hat bei so schweren Hirnläsionen, wie sie der Aphasie meist zu Grunde liegen, eine Alienation des psychischen Verhaltens nichts Auffälliges. Viele Aphasische haben etwas Imbecilles, Schwachsinniges oder Verschrobenes, andere, namentlich solche mit amnestischer Aphasie etwas Stumpfsinniges, Torpides in ihrem Wesen. Im directen Zusammenhang mit der Frage nach Beeinträchtigung der Intelligenz ist die zu beantworten, ob Aphasische dispositions- und testirfähig sind oder nicht. Am wenigsten soll die atactische oder motorische Aphasie die Intelligenz und damit die Testirfähigkeit schwächen, in viel höherem Grade die amnestische Aphasie, namentlich wenn sie mit Worttaubheit complicirt ist. (Jolly).

Ein hohes practisches Interesse hat die bei Syphilitischen beobachtete intermittirende Aphasie (Mauriac), bei welcher Anfälle von Aphasie und gleichzeitiger rechtsseitiger Hemiplegie von kurzer Dauer sich mehrmals an demselben Tage oder in längeren Zwischenräumen wiederholen. Als anatomisches Substrat nimmt Mauriac eine hyperplastische gummöse Neubildung in der dritten Stirnwindung linkerseits an. Therapeutisch empfehlen sich grosse Dosen von Jodkalium während der Intermittenzperiode. Auch bei Nichtsyphilitischen ist ein ähnliches Intermittiren beobachtet. Diese als transitorische Aphasie von Ball und Löwenfeld beschriebene Form scheint auf vorübergehender cerebraler Ischämie zu beruhen; in dem zweiten Falle von Löwenfeld war während der Anfälle die Ischämie auch im Gesicht und an den Extremitäten so ausgesprochen, dass Spirituosen gereicht wurden, die von entschieden günstiger Wirkung waren. Die transitorische Aphasie gehört schon zu den Formen der functionellen Aphasie, welche von den schweren Formen, wie sie im Gefolge von materiellen Veränderungen im Gehirn — Hämorrhagie, Embolie, Thrombose, Kopfverletzungen, Neubildungen — auftreten, wohl unterschieden werden müssen. Die functionelle Aphasie wird gewöhnlich hervorgerufen durch heftige Gemüthsbewegungen, namentlich Schreck. Nach



einem Ueberfall durch Räuber hatte ein Mann noch nach zwei Monaten Aphasie bei völliger Integrität der Intelligenz und der Sinnesorgane. Unter roborirender Behandlung und Bromkalium trat nach 14 Tagen Besserung ein. (Fischer). Ausserdem beobachtet man die functionelle Aphasie auch nach epileptischen Anfällen, bei Chorea (s. bei dieser ein eclatantes Beispiel), nach erschöpfenden Krankheiten und schliesslich bei Hysterie. Hysterische, die sich durch Sprachlosigkeit interessant machen wollen, muss man durch etwas, was sie lebhaft interessirt oder ihren Widerspruch erregt, zum Sprechen zu bringen suchen. Auch bei der durch Amylnitrit hervorgebrachten Hirnhyperämie ist vorübergehende Aphasie beobachtet.

**Therapie.** Die Behandlung hat sich zunächst mit dem Causal-leiden zu befassen. In zweiter Linie ist dann ein methodischer Unterricht im Sprechen, Lesen und Schreiben wie für Kinder, die diese Kenntnisse erlernen sollen, nicht genug zu empfehlen. Die jetzt üblichen Fibeln, in welchen Bild, gedruckte und geschriebene Bezeichnung des Gegenstandes dicht beieinander stehen, bieten vortreffliche Gelegenheit zum Wiedererlernen der verloren gegangenen Fähigkeiten. Allerdings kostet es oft viel Mühe, zunächst die Angehörigen von der Nothwendigkeit dieses Unterrichtes zu überzeugen; sodann aber machen auch die Kranken selbst, welche sich darüber erhaben dünken, mancherlei Schwierigkeiten und schliesslich hält es oft schwer die richtige Persönlichkeit zu finden, welche sich dieses Unterrichtes mit Verständniss, Eifer und Ausdauer unterzieht. Namentlich bei der atactischen Aphasie müssen die Kranken angehalten werden, auf die Mundbewegungen des Vorsprechenden zu achten. Bei der amnestischen Form lässt man täglich eine Reihe von fehlenden Vocabeln hersagen, wobei man durch Vorsagen derselben oder ihrer Anfangs-Buchstaben oder Silben nachhilft. Auch empfiehlt es sich, die Kranken Wörterbücher anlegen zu lassen.

Die functionelle Aphasie bildet sich meist bald spontan zurück, so namentlich bei Kindern, wo sie nach acuten Krankheiten aufgetreten war. In einem in der Halle'schen Poliklinik beobachteten, von B. Küssner beschriebenen Falle von atactischer Aphasie bei einem intelligenten dreijährigen Mädchen hatte, nachdem sich bei indifferenter Behandlung bereits erhebliche Besserung gezeigt, ein von Theodor Weber verordnetes Brechmittel einen sofortigen Heilerfolg.

#### Anhang. Die Dyslalien oder Dysarthrien.

Um hier eine vollständige Uebersicht über die Störungen der Sprache zu geben und auch um die Vermeidung von Verwechslungen

von bisher besprochenen Dysphasien mit anderen Sprachstörungen zu erleichtern, wollen wir hier die sogenannten *Dyslalien* oder *Dysarthrien* im Zusammenhang besprechen; es sind dies Störungen der Sprache, welche in dem executiven Departement des Sprechapparats, in den äusseren Sprachwerkzeugen ihren Sitz haben. Wir haben es hier also vornehmlich mit Störungen der Articulation zu thun.

Ist der Kranke absolut nicht im Stande ein einziges articulirtes Wort auszusprechen, so nennt man dies *Alalie*. Mit *Paralalie* bezeichnet man das Unvermögen die Worte richtig auszusprechen, was auf angeborenen oder erworbenen Anomalien des Kehlkopfs, der Nase, des Gaumens, der Zunge, Zähne oder Lippen zurückzuführen ist, ebenso oft aber auf schlechte Angewöhnung. Jenachdem Jemand das R, K, L, oder S nicht richtig aussprechen kann, spricht man von *Rhotacismus*, *Kappacismus* \*), *Lambdacismus* oder *Sigmatismus*.

Als *paralytische Sprachstörung* kennen wir zwei verschiedene Formen: das *Silbenstolpern* und die *fette Sprache*. Der Stolpernde kann jede einzelne Silbe für sich ganz gut herausbringen, er stolpert aber bei der Combination der Silben zu Wörtern und Sätzen, wie bei dem bekannten: Constantinopolitanischer Dudelsackspfeifenmachergesellenherbergsvater; noch leichter bei Alliterationen: dreiunddreissigste Reiterschwadron; dritte reitende Gardeartilleriebrigade. Bei der *fetten Sprache* wird die Aussprache verschwommen, ähnlich der von Betrunknen oder Schlaftrunkenen. Namentlich die Endsilben der Wörter werden nicht deutlich ausgesprochen oder gänzlich verschluckt. Der leichteste Grad dieser Störung wird als *Lallen* bezeichnet. Beide paralytischen Sprechstörungen können auch bei Meningitis vorkommen; geradezu charakteristisch sind sie aber für die allgemeine Paralyse, so dass Esquirol mit Recht sagen konnte: „L'embarras de la parole est un signe mortel.“

Als *anderweitige Sprachstörungen* wollen wir noch erwähnen die *scandirende Sprache* (bei multipler Sclerose, Rindenaffectionen, Meningitis), die *meckernde Sprache* (ebenfalls bei multipler Sclerose, zuweilen bei allgemeiner Paralyse, bei angeborener spastischer cerebrospinaler Paralyse), die *zitternde Sprache* (bei allgemeiner Paralyse und Meningitis) und die *kraftlose Sprache* (zuweilen bei Bulbärparalyse). Ueber die bei der letztgenannten Krankheit gewöhnlich beob-

---

\*) Mitschüler, welche das K nicht aussprechen konnten, neckten wir s. Z. mit dem Spruch: „tein tlein tind tann teinen tleinen tirstern tnatten.“

achtete Sprachstörung, die wir als *Dysarthria literalis* bezeichnen können, haben wir schon oben S. 273 ausführlich gesprochen.

Es erübrigt noch über die explosive Sprache einiges zu sagen. Zunächst ist dieselbe bei der nach Pocken (Westphal) und Typhus (Ebstein) auftretenden multiplen Sclerose beobachtet, sobald diese auch die *Medulla oblongata* befällt. Sodann gehört aber hierher eine besondere, nicht gerade häufige Sprachstörung:

Die *Aphthongie*\*). Diese ist wohl zu unterscheiden von dem gewöhnlichen Stottern, obwohl bei beiden spastische Muskelcontractionen die Sprachbehinderung bedingen. Bei dem Stottern ist das Articuliren zeitweise durch spastische Contractionen an den Verschlussstellen des vocalischen und consonantischen Articulationsrohres behindert. Bei der *Aphthongie* handelt es sich wesentlich um Reflexkrämpfe im Hypoglossusgebiet, die sich beim Versuche zu sprechen einstellen und es vorübergehend unmöglich machen. Während die Kranken eben noch einige Worte gesprochen, versagt ihnen plötzlich die Sprache; man sieht, wie sie dem „ieh“, „ieh“, welches sie noch herauszustossen vermögen, gern noch andere Worte hinzufügen möchten. Aber die Zunge ist in einer Stellung, welche verschieden sein kann, durch einen tonischen Krampf gebunden. Es ist drollig anzusehen, wie sie sich vergeblich bemühen, diesen Krampf zu überwinden und dabei Lippen und Kiefer lautlos bewegen. Während sie in peinlicher Verlegenheit allerlei Mitbewegungen machen, z. B. das Körpergewicht bald auf das eine, bald auf das andere Bein fallen lassen, stehen sie da mit hochgeröthetem Gesicht, schnaufend und ängstlich sich umsehend. Kommen dann schliesslich einzelne Wörter heraus, so geschieht dies anfangs explosiv, stossweise. Vor Angst schwinden ihnen aber nicht selten die Gedanken und sie haben vergessen, was sie sagen wollten. Fremden Personen gegenüber tritt die *Aphthongie* viel häufiger und heftiger auf, als in bekannter Umgebung. Sehr nahe liegt die Analogie mit gewissen Formen von Schreibkrampf: auch hier gelingt das Schreiben meist schlechter, wenn sich der Kranke beobachtet weiss. Aetiologisch dürfte in vielen Fällen durch angeborene Imbecillität eine gewisse Disposition gesetzt sein. In diesen Fällen bestand meist schon mehrere Jahre gewöhnliches Stottern, als unmittelbar nach einer Emotion *Aphthongie* eintrat. So beobachtete ich seit langer Zeit ein schwachsinniges Mädchen mit doppeltem Zäpfchen, welche seit einem Schreck durch Anspringen eines grossen Hundes an

\*) ἀφθόγγος lautlos.

Aphthongie leidet. In anderen Fällen scheint es eine Entwicklungs-krankheit und dann die Prognose günstiger zu sein.

Die Therapie ist im Wesentlichen die des Stotterns, mit specieller Berücksichtigung des körperlichen und geistigen Zustandes der Kranken.

### 3. Localisation in den übrigen Abschnitten der Hirnrinde.

a) Im Stirnlappen. Läsionen der Rinde des Stirnlappens — selbstverständlich mit Ausschluss der 3. Stirnwindung (s. oben Aphasie) — können ohne alle Symptome, namentlich auch ohne solche der Motilität, wie der Sensibilität verlaufen. Nur wenn die Läsion die Wurzeln der Stirnwindungen aus der vorderen Centralwindung erreicht, scheinen Störungen der Motilität (vielleicht durch Fernwirkung) auftreten zu können; am häufigsten beobachtet man Convulsionen.

Dagegen scheinen pathologische Befunde die allgemeine Annahme zu bestätigen, dass die Stirnrinde vorzugsweise der Sitz der psychischen Fähigkeiten sei. Wenn darauf schon die Atrophie der Stirnwindungen und speciell der Stirnrinde bei angeborenem Blödsinn, senilem Schwachsinn, sowie Dementia paralytica hinweist, so noch mehr die vollständige psychische Alienation, welche man wiederholt bei Zerstörung der Stirnrinde bez. der Stirnlappen auftreten sah. Eine 41jährige Kaufmannsfrau war schon seit Jahr und Tag dem Hausarzt dadurch aufgefallen, dass sie immer lange nachdenken musste, wenn sie richtig antworten sollte. Diese Unfähigkeit die richtigen Worte zu finden, hatte sich seit etwa 10 Wochen vor dem Tode unter Auftreten von Kopfschmerzen rapid gesteigert, so dass sie einige Tage vor dem letalen Ausgang ganz verwirrtes Zeug antwortete. Dabei fehlten Lähmungserscheinungen durchaus; auf dem rechten Auge wurde eine frische, auf dem linken eine ältere Neuroretinitis mit Entavasaten und weissen Flecken nachgewiesen. Der Tod erfolgte, nachdem seit etwa 24 Stunden Coma eingetreten war. Bei der Autopsie fand ich den ganzen linken Stirnlappen in eine an der Basis mit der Dura verwachsene feste Geschwulst verwandelt. Im übrigen Gehirn war nicht die mindeste Abnormität zu constatiren.

b) Im Scheitellappen. Charakteristische Symptome, welche mit Bestimmtheit auf eine Läsion des Scheitellappens bezogen werden dürften, kennen wir nicht. Ueber die wahrscheinlich durch Erkrankung in der Gegend des Gyrus angularis hervorgebrachte Wortblindheit s. oben S. 369. Dieselbe verläuft meist mit gekreuzter Amblyopie oder mit Hemianopsie. Im Uebrigen wird auch hier Annäherung der Läsion an die motorische Region (hintere Centralwindung) motorische Erscheinungen hervorrufen. Sensible Störungen sind bei Erkrankung des

Scheitellappens wiederholt hervorgetreten, namentlich Störung des Muskelsinnes.

Ueber den Schläfen- und Hinterhauptlappen haben wir in dem Kapitel „Beziehungen des Gehörs- bez. Gesichtssinnes zu den Gehirnkrankheiten“ oben S. 336 und 325 gesprochen.

## II. Localisation im Centrum ovale.

Um in der gleichmässigen weissen Substanz des Centrum ovale Localbestimmungen machen zu können, hat Pitres 6 Frontalschnitte durch das Gehirn gelegt: 1. einen Praefrontalschnitt durch den vorderen Theil der Stirnwindungen, 2. einen Pediculo-Frontalschnitt durch den Fuss derselben, 3. einen Frontalschnitt durch die vordere Centralwindung (von den Franzosen bekanntlich als *Circonvolution frontale ascendante* bezeichnet), 4. einen Parietalschnitt durch die hintere Centralwindung (*Circonvolution pariétale ascendante*), 5. einen Pediculo-parietalschnitt durch den Fuss des Parietallappens und 6. einen Occipitalschnitt durch den Occipitallappen. Von diesen entspricht 2. ungefähr unserem Frontalschnitt Figur 13, 3. Figur 14, 4. Figur 15 oben auf S. 18.

Weiter theilt Pitres das Areal der weissen Substanz auf jedem dieser Schnitte in ein oberes, mittleres und unteres Bündel, so dass er schliesslich ein oberes, mittleres und unteres Frontalbündel, Parietalbündel u. s. w. unterscheidet.

Nimmt man hierzu weiter den Horizontalschnitt Figur 78, S. 302, so kann es nicht schwer halten, eine Läsion des Centrum ovale ihrer Lage nach genau zu beschreiben.

Die weissen Faserzüge (Stabkranzfasern s. S. 19) des Centrum ovale, welche den Rindencentren der motorischen Region entsprechen, haben im Allgemeinen dieselben Functionen, wie jene. Motorische Störungen treten demnach nur dann ein, wenn die von der grauen Substanz der Centralwindungen ausgehenden Fronto-parietal-Bündel und vielleicht auch, wenn die Pediculo-frontal- oder die Pediculo-parietal-Bündel verletzt sind, nicht wenn die Praefrontal- oder Occipital-Bündel lädirt werden. Sitzt die Läsion in dem oberen Abschnitt des motorischen Centrum ovale, so bleibt das Facialisgebiet intact, sitzt sie im unteren, so ist dieses mit afficirt. Aphasische Störungen sind zu erwarten bei Läsion des linken unteren Pediculo-frontal-Bündels (s. oben). Läsionen im weissen Mark des Occipitallappens können *Hemianopsie*, solche

in dem des Schläfenlappens Gehörstörungen (Worttaubheit s. oben S. 369) zur Folge haben.

Wenn Läsionen der weissen Marksubstanz nicht immer Ausfallserscheinungen zur Folge haben, so rührt dies vielleicht daher, dass jene nur dann eintreten, wenn die betreffende Leitungsbahn in toto zerstört ist. Es scheint, als ob das Intactbleiben eines kleinen Theils genügte, um die Leitung von der Hirnrinde nach den peripheren Organen und umgekehrt zu vermitteln.

Ueber etwaige Störungen, welche die Läsion von Commissurfasern (s. oben S. 20), welche die einzelnen Hirnwindungen mit einander verbinden, zur Folge hat, wissen wir nichts. Vielleicht sind die bei der Aphasie beobachteten Sprach-, Hör- und Lesestörungen darauf zurückzuführen. Ebenso kennen wir keinerlei Symptome, welche bei Läsion des Balkens eintreten. Man hat vollständige Zerstörung dieser grössten Hirncommissur gefunden, ohne dass man im Stande gewesen wäre, bestimmte bei Lebzeiten beobachtete Erscheinungen darauf zu beziehen.

### III. Localisation in der inneren Kapsel.

Die innere Kapsel besteht, wie wir sahen, aus zwei Schenkeln, einem vorderen und einem hinteren, welche in dem Kapselknie zusammenstossen. Ueber die Function der in dem vorderen Schenkel gelegenen Fasern ist nichts Gewisses bekannt. Nach anatomischen Untersuchungen sollen dieselben den Stirnlappen mit der contralateralen Kleinhirnhemisphäre verbinden. Bei congenitalem Mangel des Kleinhirns sah Flechsig jene Fasern fehlen. Ob dieselben, wie man aus ihrer nahen Beziehung zum Stirnlappen vermuthet hat, psychischen Functionen dienen, lassen wir dahingestellt. Jedenfalls hat eine Läsion dieser Fasern weder motorische noch sensible Störungen zur Folge.

Dass in dem hinteren Schenkel der inneren Kapsel die vom Rückenmark zur Hirnrinde ziehenden motorischen und sensibeln Fasern in bestimmt umgrenzten Bündeln hintereinander gelagert sind, haben wir im Vorhergehenden schon wiederholt erwähnt (s. oben secundäre Degeneration S. 73 und Hemianästhesie S. 320).

Am weitesten nach vorn gelegen sind die Fasern des Facialis fa, weiter nach hinten die motorischen Fasern für die Extremitäten py (die für den Arm mehr nach vorn als die für das Bein) und im hintersten Abschnitt die sensibeln Fasern, einschliesslich der für die Sinnesorgane.

Die Folgen einer Herdläsion der inneren Kapsel variiren demnach je nach der Lage derselben. Liegt die Läsion im vorderen Schenkel, so haben wir überhaupt keine Erscheinungen zu verzeichnen. Eine sehr kleine Läsion dicht hinter dem Kapselknie kann eine auf den Facialis beschränkte Lähmung zur Folge haben, gewöhnlich aber ist der Arm dann mitbetroffen. Eine Läsion in den vorderen Zweidritteln des hinteren Schenkels hat Lähmung der gegenüberliegenden Körperhälfte zur Folge und zwar die gewöhnliche typische Form der Hemiplegie, welche, wie wir sahen, weitaus am häufigsten hier zu localisiren ist. Bei dieser ist der Facialis auf der gelähmten Seite, aber nur in seinem unteren Gebiet mitafficirt; sehr selten haben wir nur Extremitätenlähmung. Dagegen kommt brachio-faciale Lähmung mit Ausschluss des Beins nicht selten vor, viel seltener Vorwiegen der Beinlähmung. Post-hemiplegische Reizerscheinungen (s. oben S. 315) schliessen sich besonders häufig an die leichten und partiellen Formen von Hemiplegie an.

Ueber die Hemianästhesie, welche in Folge einer Läsion des hinteren Drittels entsteht, haben wir schon S. 320 ausführlich gesprochen. Ob dieselbe mit Störungen der Sinnesorgane combinirt ist, scheint davon abzuhängen, ob die Läsion mehr nach der Mittellinie zu gelagert ist. Die Hemianästhesie ist gewöhnlich mit Hemiplegie verbunden: bald überwiegt die eine bald die andere. Ist der motorische Abschnitt der inneren Kapsel vorwiegend geschädigt, so bleibt die Hemiplegie, während die anfangs vorhandene Hemianästhesie bald zurückgeht; ist die sensible Region mehr lädirt, so dauert die Hemianästhesie an, während die motorischen Störungen bald nur noch als leichte Schwäche fortbestehen oder ganz verschwinden. Convulsionen sind bei Läsion der inneren Kapsel wohl kaum beobachtet.

#### IV. Localisation in den Basalganglien.

Seit der Mitte des vorigen bis in die sechziger Jahre unseres Jahrhunderts stand als unbestrittene Thatsache fest, dass die Basalganglien, Streifenhügel und Sehhügel, die eigentlichen motorischen Centren des Grosshirns repräsentirten, deren Verletzung die typische Hemiplegie unfehlbar zur Folge haben müsste. Die letzten zwanzig Jahre haben aber anatomische, physiologische und pathologische Thatsachen zu Tage gefördert, welche die länger als ein Jahrhundert als Dogma bestandene Lehrmeinung von der motorischen Dignität der Basalganglien immer mehr erschüttert haben, so dass wir jetzt nicht anstehen, den Basal-

ganglien motorische Functionen völlig abzusprechen und dieselben der zwischen ihnen verlaufenden inneren Kapsel zu vindiciren. Diese Nachbarschaft erklärt, wie wir sehen werden, in der That die durch so lange Zeit vererbte irrthümliche Doctrin.

Die frühere Annahme, dass die motorische Leitungsbahn erst die grauen Massen des Streifenhügels passirte, ehe sie zur Hirnrinde gelangte, wurde durch die Untersuchungen von Henle, Flechsig und Wernicke als falsch erwiesen, insofern sich keinerlei Verbindungszüge zwischen der motorischen Hirnrinde und den Basalganglien auffinden liessen.

Schon Türck (s. oben S. 73 secundäre Degeneration) hatte vor dreissig Jahren nachgewiesen, dass selbst beträchtliche Herde in der grauen Substanz des Streifenhügels keine secundäre Degeneration zur Folge haben, wenn sie die innere Kapsel unverletzt lassen. Dagegen sah er selbst nach kleinen Herden der inneren Kapsel eine sehr ausgesprochene secundäre Erkrankung des Seitensstrangs. Diese anatomisch-pathologischen Thatsachen bestätigte von Gudden durch seine Versuche: trug er neugeborenen Thieren die oberen Schichten des Stirnhirns, einschliesslich des motorischen Rindenfeldes ab, so fand er bei dem erwachsenen Thier das motorische Bündel bis in die Pyramiden hinein atrophirt, aber das Streifenhügelsystem zeigte keine Spur von Veränderung.

Die experimentellen Untersuchungen von Nothnagel, Ferrier, Carville und Duret haben für die klinische Localdiagnose überhaupt keine verwerthbaren Anhaltspunkte ergeben; jedenfalls können die z. Th. sich widersprechenden Ergebnisse derselben nicht als Stütze für die motorische Function der Basalganglien gelten. Wohl aber fanden Franck und Pitres bei ihren Thierversuchen den geschwänzten Kern wie den Linsenkern bei umsichtiger Reizung unerregbar, die innere Kapsel hingegen in hohem Grade erregbar.

Auch durch die in neuerer Zeit veröffentlichten klinischen Beobachtungen werden wir immer mehr zu der Ueberzeugung hingedrängt, dass die Basalganglien nicht motorischer Natur sind, sondern die innere Kapsel allein.

Bevor wir aber auf diese klinischen Ergebnisse näher eingehen, wollen wir nicht unterlassen eine Hypothese zu erwähnen, welche sich auf mannigfache experimentelle und klinische Thatsachen stützt: Die subcorticalen Ganglien — Streifen- und Sehhügel und ebenso das Ammonshorn — sind als integrirende Theile des Grosshirnmantelsystems anzusehen und haben die Function, nach Zerstörung von Rindenfeldern



als compensatorische Organe einzutreten. Durch diese Annahme erklärt sich am einfachsten die auffällige Wahrnehmung, dass die nach Zerstörung der entsprechenden Rindenpartien zunächst ausgefallenen Functionen des Gesichts oder Gehörs, sowie der Motilität oder Sensibilität gewisser Theile sich im weiteren Verlaufe allmählich wieder herstellen.

a) Läsionen des Linsenkerns und des geschwänzten Kerns.

Zunächst hat man in nicht wenigen Fällen an Leichen den Linsenkern völlig zerstört oder in eine Cyste verwandelt gefunden, ohne dass contralaterale Hemiplegie oder sonstige Lähmungserscheinungen während des Lebens vorhanden gewesen wären. Lépine fand den ganzen Linsenkern erweicht, ohne dass motorische Lähmung bestanden hatte. Er bemerkt aber ausdrücklich, dass die innere wie die äussere Kapsel intact geblieben war. Aehnliche Fälle berichten Persiju und Nothnagel. Dasselbe ist bei Tumoren beobachtet worden. In einem Falle von Schütz war es ein Syphilom, in einem anderen von Bramwell ein tuberculöses Neugebilde, welche den ganzen Linsenkern einnahmen. Ja, beide Linsenkernkerne können völlig zerstört sein, ohne dass eine Spur von Lähmung sich gezeigt hätte: so in einem Falle von James Ross, welcher beide Linsenkernkerne in Cysten verwandelt fand und in den Beobachtungen von Fürstner und Rondot, in welchen beide Linsenkernkerne durch Tumoren bis zu Haselnussgrösse eingenommen waren. Ebensowenig wie bei Läsionen des Linsenkerns, hat man bei solchen, welche auf den geschwänzten Kern allein beschränkt geblieben waren, intra vitam Lähmungserscheinungen wahrgenommen. Letztere hatten ebenso gefehlt in Fällen, wie denen von Bourneville und Mayor, wo im Schwanz- und Linsenkern derselben Seite umschriebene Erweichungsherde sich fanden.

Wie ist es aber möglich gewesen, dass jene falsche Ansicht von den exquisit motorischen Eigenschaften der Basalganglien sich so lange Zeit aufrecht erhalten hat?

Die grösste Stütze für diese Anschauung haben die Fälle von Hämorrhagie geliefert. Wenn sich nämlich eine solche wirklich auf den Linsenkern oder den Schwanzkern allein beschränkt, so wird doch halbseitige Lähmung eintreten, weil eine Fernwirkung auf die dicht benachbarte innere Kapsel nicht ausbleiben kann. Weil aber die diese Fernwirkung hervorrufenden anatomischen Veränderungen (s. unten Hämorrhagie) in gewöhnlich verlaufenden Fällen mehrweniger schnell zurückgehen, so ist die durch sie gesetzte Lähmung keine dauernde, sondern eine vorübergehende. Eine andauernde Hemiplegie, deren

anatomisches Substrat in der Streifenhügelgegend seinen Sitz hat, kann demnach nur auf eine Läsion der inneren Kapsel, niemals auf eine solche des Streifenhügel-systems selbst bezogen werden.

Ebensowenig aber hat die klinische Beobachtung bis jetzt anderweitige Symptome ergeben, welche für eine Läsion des genannten Systems irgendwie charakteristisch wären.

Dasselbe gilt auch für den Sehhügel.

#### b) Läsionen des Sehhügels

Bei Läsionen des Sehhügels wollte man contralaterale Hemiplegie, Hemianästhesie und Hemioapie beobachtet haben. Eine genaue Analyse der betreffenden Beobachtungen hat aber ergeben, dass die genannten Symptome auf die gleichzeitige Verletzung benachbarter Hirnpartien zu beziehen sind: die Hemiplegie auf Läsion des unter dem Sehhügel verlaufenden Grosshirnschenkels oder der inneren Kapsel, die Hemianästhesie ebenfalls auf die innere Kapsel und die Hemioapie auf Mitbefallensein des Corpus geniculatum externum oder des Tractus opticus selbst. Immerhin ist es wahrscheinlich, dass ausserdem auch das Pulvinar, also der hintere Theil des Sehhügels, gewisse Beziehungen zum Sehnerven hat. Im Uebrigen freilich müssen wir gestehen, dass wir über die eigentliche Bedeutung des Sehhügels nichts Bestimmtes wissen und wenn ich einer Hypothese über dasselbe hier noch gedenke, so thue ich es nur, um ein Symptom zu nennen, auf welches man bei Sehhügelherden achten muss. Es sind dies Störungen des Muskelsinns, wie sie von Meynert und Jackson beobachtet sind.

Ausserdem will ich an dieser Stelle noch einmal erwähnen, dass auf Läsionen des compacten Pyramidenbündels in der Nachbarschaft der Sehhügel, d. h. da, wo es zwischen diesen und dem hinteren Ende des Linsenkerns aufsteigt, die oben S. 315 beschriebenen posthemiplegischen Reizungsercheinungen zurückzuführen sind.

Die physiologischen Untersuchungen über die Functionen des Sehhügels haben nichts Sicheres zu Tage gefördert, was für die Pathologie verwertbar wäre.

#### V. Localisation in den Vierhügeln.

Die Vierhügel sind von jeher für Störungen des Gesichtsinnes verantwortlich gemacht worden. Eine besondere Beziehung zu diesem dürfen wir nach unserer jetzigen Kenntniss aber nur für das vordere Vierhügelpaar annehmen. Läsionen dieser Gegend haben sehr

häufig, aber nicht immer, eine Herabsetzung des Sehvermögens, bezw. Blindheit zur Folge gehabt; sicher wird die Localdiagnose aber erst dann, wenn die Erblindung plötzlich unter Erscheinungen einer cerebralen Herderkrankung bei reactionslosen Pupillen und ohne nachweisbare Veränderungen am Augenhintergrunde aufgetreten ist (Nothnagel).

Die hinteren Vierhügel haben besondere Beziehungen zu den Nn. oculomotorii, deren Kerne dicht unter ihnen liegen. Eine Lähmung dieser Nerven darf aber erst dann in die Gegend der hinteren Vierhügel localisirt werden, wenn dieselbe doppelseitig einzelne gleichwerthige Zweige des Oculomotorius trifft und zwar ohne wechselständige Extremitätenlähmung.

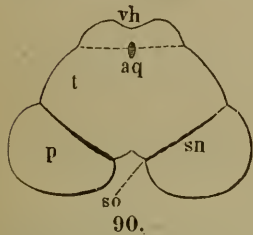
Schliesslich hat man bei Läsion der hinteren Vierhügel ganz ähnliche Gleichgewichtsstörungen beobachtet, wie bei Kleinhirnaffectationen.

Bei der Sichtung des klinischen Materials tritt sofort hervor, dass Beobachtungen von Blut- und Erweichungsherden, die nur auf die Vierhügel beschränkt sind, so gut wie ganz fehlen. Wir sind daher ausschliesslich auf die Geschwülste angewiesen und auch hier ist die Zahl der verwerthbaren Beobachtungen eine sehr kleine. Bernhardt hat im Ganzen 11 Fälle zusammenstellen können. (Ladame kannte s. Z. nur 2). Für die dabei beobachtete Erblindung kann von diesen 11 Fällen nur in einem einzigen die Läsion der vorderen Vierhügel verantwortlich gemacht werden und dieser einzige Fall von Charlton Bastian ist noch dazu nur in aphoristischer Form publicirt worden. Ein anderer Fall von Kohls, in welchem eine Geschwulst ausschliesslich die hinteren Vierhügel betraf und jede Abnormität des Sehvermögens, wie des Augenspiegelbefundes bis wenige Tage vor dem Tode gefehlt hatte, bestätigt die Annahme, dass Läsion der hinteren Vierhügel keine Störung des Gesichtssinnes zur Folge hat.

Ueber andere Functionen, die man den Vierhügeln vindicirt hat, giebt die Analyse der vorhandenen klinischen Beobachtungen keine unbestrittene Auskunft. Die physiologischen Versuche, bei welchen eine Zerstörung der vorderen oder hinteren Vierhügel gesetzt wurde, bestätigen im Wesentlichen die klinischen Ergebnisse. Die danach beobachtete aufgehobene Erregbarkeit der Pupillen gegen Licht ist auf die Ausschaltung des in den vorderen Vierhügeln gelegenen Reflexcentrums zwischen Netzhaut und pupillenverengernden Nerven (Oculomotorius) zurückzuführen. Die Versuche von Reizung der Vierhügel gehen in ihren Ergebnissen weit auseinander.

## VI. Localisation im Grosshirnschenkel.

Die Grosshirnschenkel enthalten sämmtliche Leitungsbahnen, welche das Grosshirn mit der Peripherie verbinden: also die motorischen, sensibeln und vasomotorischen Bahnen. Dieselben passiren ferner die nach der Hirnrinde zu ziehenden Bahnen der meisten Hirnnerven.



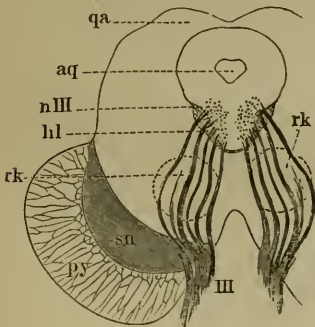
90.

Schematischer Querschnitt durch das Mittelhirn.

vh Vierhügel, aq Aquaeductus Sylvii, sn Substantia nigra, welche die Haube t vom Fuss p des Grosshirnschenkels trennt, so Sulcus oculomotorii.

Läsionen zu. In diesem kennen wir, Dank der secundären Degeneration, genau die Lage der motorischen Bahnen. Diese zusammengefasst

im compacten Pyramidenbündel liegen von der Mittellinie des Gehirns aus gerechnet mehr nach vorn zu im zweiten Viertel, weiter nach hinten nach der Brücke zu im mittleren Drittel des Hirnschenkel-fusses. Figur 79, S. 303. Die sensibeln Bahnen liegen nach aussen von ihnen. Die vasomotorischen Faserzüge, über deren genauere Lage wir nichts wissen, bewirken nach den Versuchen von Afanasieff, bei Reizung des Grosshirnschenkels Verengung, bei Durchschneidung aber Erweiterung der Körperarterien.



91.

Querschnitt durch das Mittelhirn im hinteren Gebiet der vorderen Vierhügel.  
1½ Mal vergrössert.

qa vordere Vierhügel, aq Aquaeductus Sylvii, nIII Kern des N. oculomotorius. Die Fasern desselben ziehen bis zu ihrem Austritt bei III durch das hintere Längsbündel hl, den rothen Kern rk und z. Th. durch die Substantia nigra sn; py Pyramidenbahn im Pedunculus.

Schliesslich hat der Oculomotorius in seinem Ursprungstheil zu der medialen Seite des Hirnschenkels so enge Beziehungen (siehe Figur 91), dass er in vielen Fällen von Läsion desselben mit lähirt ist. Eine solche kann, wie die Figur lehrt intra- oder extrapedunculär bedingt sein.

Auf diesen Umstand aber gründet sich die für Läsion des Grosshirnschenkels charakteristische Combination von Lähmungserscheinungen: nämlich Lähmung der Extremitäten auf der entgegengesetzten Seite combinirt mit Lähmung des Oculomotorius auf der Seite der Läsion.

Gleichzeitig mit dem Oculomotorius, aber auf der diesem entgegengesetzten Seite, können auch der Facialis, der Hypoglossus, und der Trigemimus gelähmt sein. Ausserordentlich häufig combinirt sich weiter die Hemiplegie mit Anästhesie, die sich bald nur auf die gelähmten Extremitäten, bald auch auf die gelähmte Gesichtshälfte erstreckt. Alsdann dürfen wir vermuthen, dass die sensible Bahn der Haube von der Läsion mit betroffen ist. Vasomotorische Störungen sind namentlich in einem Falle von H. Weber constatirt, nämlich subjectiv gesteigertes Wärmegefühl in den gelähmten Extremitäten und objectiv nachweisbare Erhöhung der Temperatur (um  $1,5^{\circ}$  C.) in der Achselhöhle der gelähmten Seite. In jedem Falle gilt es daher bei Pedunculusaffectiōnen vergleichende Temperaturmessungen an beiden Körperhälften vorzunehmen.

Dieser für eine Hirnschenkelläsion charakteristische Symptomencomplex wird dann sich finden, wenn die Läsion nach der Brücke zu gelegen ist. Eine mehr nach vorn zu gelegene Läsion kann eine Hemiplegie setzen, die sich von einer solchen durch Läsion der inneren Kapsel bedingten nicht unterscheiden lässt.

Ausserdem kann jene für Hirnschenkelläsion charakteristische Lähmungsform auch vorgetäuscht werden durch einen Tumor an der Hirnbasis; zur Unterscheidung von diesem würde vor allem das gleichzeitige Auftreten der Hemiplegie und Oculomotoriuslähmung in Betracht kommen.

Endlich mag noch erwähnt werden, dass Budge bei Thierversuchen fand, dass Reizung der Pedunculi Blaseneontraction zur Folge hatte. Durch klinische Beobachtung ist diese Wahrnehmung bis jetzt nicht illustriert.

## VII. Localisation in der Brücke.

Die Brücke hat nach vorn durch ihre ventrale Fläche, nach hinten durch die dem vierten Ventrikel zugekehrte ventriculäre Fläche und nach oben hin durch ihre Gestaltung selbst dentlich abgesteckte Grenzen; nur nach unten ist auf der Ventricularfläche die Grenze gegen das verlängerte Mark nicht gegeben; wir verlegen dieselbe mit den Autoren in die Striae acusticae (s. Figur 36 und 37 S. 44 und 45).

Die Brücke stellt gewissermaassen einen Ring dar, welchen alle vom Rückenmark und von der Medulla oblongata nach dem Grosshirn aufsteigenden Faserbündel passiren müssen; also sowohl die Bahnen der motorischen, sensibeln und vasomotorischen Fasern, wie auch die von den Nervenkernen des Hypoglossus, Facialis, Abducens, Quintus und Oculomotorius nach der Hirnrinde ziehenden Fasern. Von der gegenseitigen Lage dieser verschiedenen Faserbahnen auf dem Brückenquerschnitt ist uns nur Folgendes bekannt: Durch die ventrale Abtheilung der Brücke strebt das motorische Pyramidenbündel in einzelne Bündlein zersprengt den Grosshirnschenkeln zu, wo es sich wieder zu einem compacten Strange zusammenfindet. In der dorsalen (ventriculären) Abtheilung dagegen sind die sensibeln Faserbündel enthalten. Ueber die genauere Lage der vasomotorischen Bahnen wissen wir nichts; ebenso wenig über die der einzelnen Hirnnerven, welche zum grossen Theil oberhalb ihrer Kerne eine Kreuzung der beiderseitigen Fasern erfahren.

Die Processe in der Brücke, welche eine Localdiagnose möglich machen, sind frische Hämorrhagien, Embolien und Thrombosen, stationäre Blut- und Erweichungsherde und schliesslich Tumoren. In Betreff der letzteren will ich bemerken, dass hier nur von den intrapontinen Geschwülsten die Rede sein soll und nicht von den von der Schädelbasis aus gegen die Brücke oder in dieselbe hinein wachsenden Tumoren.

Die complexe Beschaffenheit der Brücke, welche, wie wir sahen, die Durchgangspforte für functionell ausserordentlich verschiedene Faserzüge darstellt, lässt von vornherein je nach dem Sitz der Läsion sehr mannigfaltige Combinationen von Symptomen vermuthen. Von diesen Symptombildern kennen wir aber erst ein einziges, welches darauf Anspruch machen kann, als pathognomonisch für Ponskrankung angesehen zu werden: die wechselständige Lähmung, Paralysis alternans (s. S. 309), d. i. die Lähmung der Extremitäten auf der einen und des Facialis auf der anderen Seite des Körpers und zwar ist diese Paralysis alternans pathognomonisch für eine Erkrankung im hinteren (bulbären) Abschnitt der Brücke.

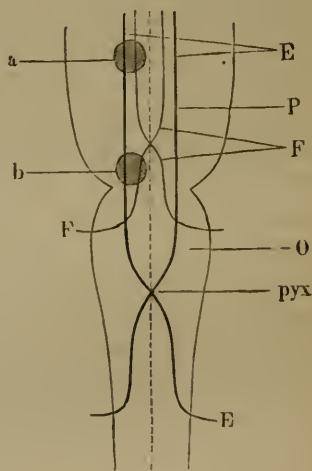
Es begreift sich dies leicht an der Hand der Figur 92. Wir haben hier die Bahnen der motorischen Extremitätennerven EE, welche sich in den Pyramiden bei pyx kreuzen und die des Facialis FF, welche sich weiter nach vorn im hinteren Abschnitt der Brücke P kreuzen. Ein Herd a im vorderen Abschnitt der Brücke trifft beide Faserbahnen vor ihrer Kreuzung und wir sehen daher, wenn wir die getroffenen Bahnen verfolgen, gleichseitige Lähmung des Facialis und der Extremitäten.

Ein Herd *b* dagegen im hinteren Abschnitt der Brücke trifft die Extremitätenbahn *E* vor, die Facialisbahn *F* nach erfolgter Kreuzung. Wir haben daher, wenn wir die betreffenden Bahnen weiter verfolgen, auf unserer Zeichnung die Facialislähmung *F* links, die Extremitätenlähmung *E* rechts zu erwarten, mithin eine wechselständige Lähmung.

Schon Gubler (1859), welcher, nach dem Vorgange von Millard (1856), diese Lähmungen zuerst genauer studirte, hatte auf Grund seiner Beobachtungen als Sitz derselben die untere der Medulla oblongata zugekehrte Hälfte der Brücke bezeichnet. An der Thatsächlichkeit dieser Behauptung ist nach dem seither vorliegenden klinischen Material nicht zu zweifeln. Denn, wenn frische Hämorrhagien im vorderen Abschnitt der Pons gelegentlich auch Paralysis alternans setzen, so ist diese als Fernwirkung solcher Blutherde anzusehen.

Die klinischen Eigenthümlichkeiten der wechselständigen Lähmung sind folgende: 1. Gewöhnlich ist der ganze Facialis, also auch die Augen- und Stirnzweige, betroffen; 2. in Bezug auf die elektrische Erregbarkeit verhält sich diese Facialislähmung wie eine periphere; es besteht nicht nur Herabsetzung für den faradischen Strom, sondern es ist sogar Entartungsreaction beobachtet. Diese beiden Punkte unterscheiden die Paralysis alternans von den weiter nach der Hirnrinde zu vornehmlich in der inneren Kapsel localisirten mit gleichseitiger Hemiplegie verbundenen Facialislähmungen.

Hier ist aber hervorzuheben, dass die so characterisirte wechselständige Lähmung nur in solchen Fällen mit Bestimmtheit auf eine Pons-erkrankung zu beziehen ist, wo Facialislähmung und Extremitätenlähmung gleichzeitig und plötzlich eintreten, also gewöhnlich nach einem apoplectischen Insult. Denn Tumoren an der Hirnbasis in der Nachbarschaft der Brücke können dieselbe Combination ergeben, aber meist so, dass zuerst der Facialis und erst später die Extremitäten gelähmt werden.



92.

Schema der Herd-erkrankungen im vorderen und hinteren Abschnitt der Brücke.

P Brücke, O verlängertes Mark, EE Leitungsbahnen für die motorischen Nerven der Extremitäten- und Rumpfmuskeln, pyx Pyramidenkreuzung derselben, FF Leitungsbahnen für den Facialis, a Herd im vorderen, b Herd im hinteren Theil der Brücke.

Ausser dem Facialis können auch andere Hirnnerven alternirend mit den Extremitäten befallen werden, selten der *Abducens*, häufiger der *Hypoglossus*. Lähmung des vom *Abducens* versorgten *M. rectus externus* ruft meist gleichzeitige Parese des *M. rectus internus* der anderen Seite hervor, so dass conjugirte Augenmuskellähmung besteht. *Wernicke* ist geneigt, zur Erklärung dieser Erscheinung, die wohlgemerkt mit der oben S. 335 beschriebenen *Déviation conjuguée* nichts zu thun hat, in der Nähe des rechten und linken *Abducenskerns* je ein Centrum für die associirte Seitwärtsbewegung der Augen anzunehmen, von welchen das linke der Seitwärtsbewegung nach links, das rechte der nach rechts vorsteht. Bei Mitbetheiligung des *Hypoglossus* beobachten wir zwei Reihen von Störungen, nämlich solche der Zungenbewegungen und solche der Sprache. Die erstgenannten äussern sich entweder in einem seitlichen Abweichen der hervorgestreckten Zunge (die Seite wird verschieden angegeben) oder in Schwerbeweglichkeit bez. Unbeweglichkeit derselben. Viel constanter ist das zweite Symptom, die Störung der Sprache, bestehend in *Articulationsstörung* (*Anarthrie*).

Ausser der pathognomonischen Form kann bei Ponskrankungen auch die gewöhnliche Form der Hemiplegie mit gleichzeitiger Facialislähmung zur Beobachtung kommen, sobald die Läsion in der vorderen, an die Hirnschenkel angrenzenden Abtheilung der Brücke gelegen ist. Eine Unterscheidung der so entstandenen, gewöhnlich nichts Besonderes zeigenden Hemiplegie (*Rondot*) von Erkrankung im Grosshirn ist nur möglich, wenn andere „Brückensymptome“, nämlich Lähmung anderer Hirnnerven — *Trigeminus*, *Abducens*, *Acusticus*, *Hypoglossus* — gleichzeitig vorhanden sind. Einen sehr eigenthümlichen Verlauf beobachtete ich in folgendem Fall: Ein 60jähriger früher syphilitischer Mann aus einer mit Schlagflüssen behafteten Töpferfamilie wurde Mitte April 1875 von einer sich allmählich entwickelnden, seitdem stationären Parese der linken Unterextremität mit normaler elektrischer Erregbarkeit befallen; litt seit Anfang August bis Ende 1879 an Parese der unteren Facialiszweige, ebenfalls linkerseits mit Herabsetzung der faradischen Erregbarkeit, aber ohne Entartungsreaction; Mitte August 1880 erwachte er früh im Bett mit linksseitiger totaler Hemiplegie ohne Lähmung des Facialis und Hypoglossus; seit Mitte Oktober linksseitige Oculomotoriuslähmung, Contracturbildung an den gelähmten Extremitäten; acht Tage später, wie schon früher einmal auf kürzere Zeit, besteht *Deviation* beider Augen nach links, wohin auch das Gesicht verzogen erscheint. Anfang November Schlucklähmung. Mitte November Tod.



Bei der Autopsie fanden sich zunächst zwei apoplectische Cysten von Linsen- bis Erbsengrösse, eine im vorderen, die andere im hinteren Abschnitte der rechten Brückenhälfte; ausserdem aber zahlreiche kleine rothe Erweichungsherde in der weissen Substanz des linken Scheitel- und Hinterhauptlappens vom vorderen Ende des Sehhügels bis 1,5 mm von der Spitze des Hinterhauptlappens. Hochgradiges Atherom der Gehirnarterien; die linke Art. foss. Sylvii ist auf 1 cm Länge durch ein altes Gerinnsel verstopft.

Doppelseitige motorische Extremitätenlähmung, nämlich beider Beine oder aller vier Extremitäten kann für die locale Diagnose nur in den verhältnissmässig seltenen Fällen von Werth sein, wo ein ursprünglich in der einen Ponschälfte gelegener Tumor durch weiteres Wachsthum sich auch auf die andere Hälfte erstreckt oder, wie ich das bei einem 2 $\frac{1}{2}$ jährigen tuberculösen Kinde gesehen habe, wenn neben einem älteren Knoten in der einen Ponschälfte sich ein zweiter in der anderen entwickelt. Denn wenn durch Blutergüsse im Pons beide Hälften desselben zertrümmert werden, so erfolgt der Tod meist so schnell oder es besteht wenigstens von vornherein so tiefes Coma, dass von einer Feststellung der Lähmungserscheinungen und ihrer Ausdehnung nicht wohl die Rede sein kann. Nur ganz ausnahmsweise ist es Hallopeau vergönnt gewesen zu beobachten, dass bei seinem noch einige Tage nach dem Insult bei Bewusstsein gebliebenen Kranken zu der rechtsseitigen Hemiplegie sich nach einigen Tagen noch eine Parese des linken Beins hinzugesellte.

Doppelseitige Facialislähmung, welche man als charakteristisch für Ponsherde hingestellt hat, ist bis jetzt bei einseitigem Ponsherd nicht beobachtet. Schliesslich wollen wir nicht unerwähnt lassen, dass in ganz seltenen Fällen von Ponserkkrankung die Lähmung sich ausschliesslich auf motorische Hirnnerven bezog und dass in noch anderen ebenso seltenen Fällen sowohl diese wie solche der Extremitäten ganz fehlte. Letzteres war z. B. in einer Beobachtung von Wernicke der Fall, wo der Tumor vorwiegend nach der ventriculären Oberfläche des Pons hin gelagert war.

Das Auftreten von allgemeinen Convulsionen galt bis in die neuere Zeit als charakteristisch für Ponsaffectionen. Eine genauere Sichtung der casuistischen Literatur hat aber ergeben, dass dies nicht für Tumoren, sondern nur für plötzlich einsetzende Hämorrhagien gilt (Nothnagel's Krampfcentrum).

Ueber die Localisation der bei Ponsaffectionen beobachteten atactischen Störungen (Leyden, Kahler) wissen wir nichts.

Störungen der Sensibilität sind bei Ponskrankungen im Allgemeinen relativ häufig beobachtet, einmal als Anästhesie des Trigemini und sodann als solche an den Extremitäten. Das Verhältniss zwischen den beiden anästhetischen Terrains ist dasselbe wie bei den motorischen Lähmungen zwischen Facialis und Extremitäten: Trigemini und Extremitäten können gleichzeitig oder gekreuzt anästhetisch sein. Trigemini anästhesie kann auch ohne solche der Extremitäten vorhanden sein und zwar collateral oder contralateral mit dem Ponsherd.

Als sensible Reizungserscheinungen sind bei Tumoren zuweilen Schmerzen in den contralateralen Extremitäten beobachtet, bei ganz frischen Blut- oder Erweichungsherden Hyperalgesie in den gelähmten Extremitäten.

Vasomotorische Störungen finden sich in der Casuistik seltener erwähnt, als man erwarten sollte. Auch Störungen der Sinnesorgane treten in den Krankengeschichten sehr wenig hervor, wenn wir von den basalen Tumoren der Ponsgegend absehen. Etwaige Störungen von Seiten der Respiration und der Herzthätigkeit sind als Fernwirkung auf die betreffenden Centren des verlängerten Marks zu deuten; ebenso solche des Schlingens und der Articulation.

Bei acuten Herden (Blutung) im vorderen Abschnitt des Pons beobachtet man nicht selten hochgradige Verengerung der Pupillen, wenn Reizung der Oculomotoriuskerne besteht, Erweiterung und Unbeweglichkeit derselben, wenn Zerstörung der Kerne eingetreten ist.

Die klinischen Beobachtungen, welche zur Localisation in der Brücke verwerthbar sind, betreffen, wie gesagt, frische Hämorrhagien, Embolien und Thrombosen, stationäre Blut- und Erweichungsherde und Tumoren.

Blutungen in die Brücke sind im Allgemeinen viel seltener als solche in die innere Kapsel. Grössere intrapontine Blutherde dehnen sich häufig auch auf die Medulla oblongata aus. Kann man frisch einsetzende Ponsblutungen als solche diagnosticiren? Die Antwort haben wir schon oben gegeben: Mit Sicherheit dürfen wir eine solche annehmen, wenn wechselständige Lähmung des Gesichts und der Extremitäten plötzlich und auf einmal eintritt; mit Wahrscheinlichkeit dürfen wir sie vermuthen, wenn allgemeine Convulsionen den apoplectischen Anfall begleiten, wenn Pupillenverengerung besteht und der tödtliche Ausgang schon in wenigen Stunden erfolgt.

Thrombosen der Art. basilaris (Embolien sind nicht möglich, weil die Pfröpfe in den engeren Vertebrales stecken bleiben) kann

man vermuthen, wenn, wie in einem Falle von Eisenlohr, ohne apoplectischen Insult doppelseitige Hemiplegie mit Dysarthrie eintritt. Jedenfalls hat diese Diagnose dann mehr Wahrscheinlichkeit als die Annahme eines Herdes in der inneren Kapsel auf beiden Seiten.

Atrophie der Brücke ist nie auf diese beschränkt, sondern stets auf das Kleinhirn sich ausdehnend gesehen worden (s. dieses und Atrophie des Gehirns).

### VIII. Localisation im Kleinhirn.

Die Ansichten über die Functionen des Kleinhirns gingen bis vor einem Jahrzehnt noch sehr durcheinander. Während die Einen die schwersten Störungen von Seiten der Motilität und Sensibilität auf Läsion des Cerebellum zurückführten, erklärten die Anderen, dass sie bei schweren cerebellaren Läsionen gar keine charakteristischen Symptome beobachtet hätten. Dank den neueren klinischen Untersuchungen, namentlich denen von Nothnagel, können wir jetzt als Zeichen von Kleinhirnerkrankung folgende anführen: Schwindel, Kopfschmerz, Erbrechen und Unsicherheit des Ganges (cerebellare Ataxie).

Freilich setzen diese Erscheinungen, auch wenn sie sämmtlich vorhanden sind, kein pathognomonisches Symptomenbild in dem Sinne zusammen, wie wir es bei Läsionen des Hirnschenkels, sowie der Brücke kennen gelernt haben, schon darum nicht, weil Lähmungserscheinungen, die in Folge von Kleinhirnerkrankung überhaupt nicht vorkommen, darin fehlen. Wohl aber kann ein Symptom, wenn es mit anderen combinirt vorkommt, als charakteristisch angesehen werden; es ist dies die cerebellare Coordinationsstörung, wie sie sich als taumelnder Gang verbunden mit starkem subjectiven Schwindelgefühl darstellt.

Schon Duchenne hatte auf die „titubation vertigineuse produite par les affections cérébelleuses“ aufmerksam gemacht und dasselbe verglichen mit dem Schwanken der Betrunkenen. Und in der That gehen Kleinhirnkranken nicht gerade aus, sondern im Zickzack wie jene. Auf der anderen Seite unterscheidet sich die cerebellare Coordinationsstörung von der tabischen: Beim Stehen, welches meist mit gespreizten Beinen statt hat, tritt zwar bei vielen Kleinhirnkranken dasselbe Schwanken ein. Indessen fehlen bei diesen meist die Steigerung der Unsicherheit durch Verbinden der Augen, sowie die Coordinationsstörung beim Bewegen der Beine in der Rückenlage und endlich scheint die Ataxie viel seltener die oberen Extremitäten zu befallen als bei Tabes. Ein Symptom

aber, welches bei Tabischen durchweg fehlt, bei Kleinhirnkranken dagegen schon frühzeitig sich bemerklich macht, das ist das subjective Schwindelgefühl. Von diesem quälenden Symptom werden einzelne Kranke fortwährend verfolgt: auch bei ruhiger Lage im Bett, namentlich aber beim Aufrichten, haben sie die Empfindung, als ob Alles um sie herumschwanke und sich im Kreise drehe. Seine Bedeutung für die Diagnose von Cerebellarleiden erhält der Schwindel aber erst dadurch, dass gleichzeitig Coordinationsstörungen vorhanden sind, insofern derselbe auch bei der Menière'schen Krankheit, bei Hirnhyperämie und Anämie beobachtet wird.

Ehe wir aber die übrigen Erscheinungen besprechen, welche das Symptomenbild der Cerebellaraffectionen vervollständigen, wollen wir die Frage beantworten, wie es kommt, dass bei hochgradigen Läsionen des Kleinhirns jene charakteristischen Erscheinungen, Coordinationsstörungen mit Schwindel, völlig fehlen können.

Die richtige Antwort auf diese Frage hat Nothnagel 1878 gegeben; sie lautet: Coordinationsstörungen treten nur dann auf, wenn die Erkrankung unmittelbar den Wurm, also den Mittellappen des Kleinhirns betrifft. Zu dieser Ansicht wurde Nothnagel durch die genaue Analyse eigener und fremder Beobachtungen geführt: solche Fälle, in welchen die Läsion die Kleinhirnhemisphären traf und den Wurm unbehelligt liess, waren symptomtenlos verlaufen. Namentlich gilt das auch von den Fällen von Kleinhirnatrophie. Von zehn verwerthbaren Fällen fanden sich Coordinationsstörungen in acht und in diesen war der Wurm in demselben Grade atrophirt wie die Hemisphären, während in einem der beiden anderen Fälle (Otto) der Wurm erheblich weniger geschwunden war als die Seitenlappen.

Wie einige gegen die obige Regel sprechende Ausnahmefälle zu erklären sind, müssen wir vorläufig dahingestellt lassen. Selbstverständlich kann der Wurm auch in Folge von Fernwirkung in seinen Functionen gestört werden durch Erkrankungen, die nicht in dem Wurm selbst, sondern in den Hemisphären oder in der hinteren Schädelgrube ihren Sitz haben; so namentlich durch Tumoren, welche in einer Kleinhirnhemisphäre sitzen, kaum je durch frische Hämorrhagien, welche den Kranken im Bett halten, so lange die Fernwirkung andauert.

Die Bedeutung des Wurms für das Körpergleichgewicht illustriren auch die Experimente von Florens: Zerstörung des Kleinhirns bei Vögeln brachte Gleichgewichtsschwankungen hervor: die Vögel können sich nur halten, indem sie sich auch noch auf Schwanz

und Flügelspitzen stützen; an eine Fortbewegung ist nicht zu denken. Bei ihnen besteht aber das Kleinhirn wesentlich aus dem Wurm, gegen welchen die Seitenlappen verschwindend klein sind.

Ausser den Coordinationsstörungen mit Schwindel haben wir zunächst die Störungen des Gesichtssinnes, Amaurose bis zur völligen Erblindung, zu nennen, welche in auffälliger Häufigkeit bei Kleinhirnerkrankungen vorkommen. Indessen ist wahrscheinlich nicht die Läsion des Kleinhirns selbst, sondern die Fernwirkung auf benachbarte Theile (Vierhügel?) dafür verantwortlich zu machen; in manchen Fällen auch wohl der gleichzeitig beobachtete Hydrocephalus internus, welcher zuweilen aus einer Compression der Vena magna Galeni hergeleitet werden kann; in vielen endlich die Steigerung des intracraniellen Drucks, welche sich alsdann durch Staunungspapille kundgibt. Ebenso häufig wird Erbrechen beobachtet. Dieses begleitet constant die Anfälle von Hinterkopfschmerz und tritt namentlich wie der Schwindel beim Aufrichten auf. In manchen Fällen erscheint dieses Symptom erst im letzten Stadium, einige Wochen vor dem tödtlichen Ausgange. Wahrscheinlich ist die Nachbarschaft der Medulla oblongata und insonderheit des Vaguseentrums dafür verantwortlich zu machen.

Als viertes Symptom von Kleinhirnerkrankung ist der Kopfschmerz zu bezeichnen, wenn er wie in vielen Fällen constant den Hinterkopf einnimmt. Zuweilen wird derselbe bei Klopfen auf die Schädelknochen hervorgerufen oder gesteigert.

Alle anderen Erscheinungen, welche man bei Kleinhirnerkrankungen beobachtet und darauf zurückgeführt hat, wie Hemiplegien, epileptiforme Anfälle und Sprachstörungen, sind nicht durch die Kleinhirnläsionen direct hervorgerufen. Die Annahme, dass das Kleinhirn Beziehungen zu gewissen psychischen Vorgängen habe, müssen wir dahingestellt sein lassen.

Zur Illustration des Gesagten möge folgender von mir beobachtete Fall dienen: Ein 25jähriger, bis dahin blühend gesunder Packträger litt seit Anfang März 1867 an Schwindel und Erbrechen, Gefühl von Steifigkeit im Genick und rasenden Schmerzen („wie von Messerstichen“) im Innern des Hinterkopfes. Nach einer auffälligen Remission während des ganzen Monat Mai und einer achttägigen Ende Juni erfolgte der Tod am 18. Juli. Bei der Section fand sich das Gehirn durchaus intact bis auf eine starke Ausdehnung der Ventrikel durch trübes Serum und einen etwa halbwalnussgrossen Erweichungsherd mitten in der weissen Substanz des sich matsch anfühlenden kleinen Gehirns.

### IX. Localisation in den Kleinhirnschenkeln.

In Betracht kommen hier nur die mittleren Kleinhirnschenkel, die *Crura cerebelli ad pontem*, s. Figur 76 S. 277 *pp*, da über etwaige Funktionsstörungen der vorderen und hinteren Kleinhirnschenkel nichts bekannt ist.

Durch die Versuche von Schiff und Anderen wissen wir, dass nach Läsion oder Durchschneidung der mittleren Kleinhirnschenkel bei Thieren eigenthümliche Drehbewegungen um die Längsachse des Körpers eintreten, so dass das Thier unaufhörlich weiter gewälzt wird, bis ein vorliegender Gegenstand es hemmt. Ich habe solche Rollbewegungen bei einem grossen Kaninchen beobachtet, welches bei der Autopsie einen verkästen Tuberkel in dem einen Kleinhirnschenkel zeigte. Aufmerksam gemacht durch jene Thierversuche, hat man auch bei kranken Menschen ähnliche Zwangsbewegungen und noch häufiger sogenannte Zwangslagen oder Zwangsstellungen beobachtet und bei Autopsien solcher Kranken nach Läsionen in der Gegend des mittleren Kleinhirnschenkels gesucht und solche in einzelnen Fällen gefunden.

Aus der Analyse dieser Fälle scheint hervorzugehen, dass die *intra vitam* beobachteten Zwangsbewegungen als Reizungserscheinungen des Kleinhirnschenkels aufzufassen sind, welche in pathologischen Fällen durch die Herdläsion auf dieselbe Weise hervorgerufen werden, wie bei den Thierversuchen durch das verletzende Instrument. Schon hier mag erwähnt werden, dass von andauernder Zerstörung des Kleinhirnschenkels keine Symptome bekannt sind.

Beim Menschen sind jene Zwangsbewegungen u. s. w. beobachtet beim Einsetzen einer Blutung in den Kleinhirnschenkel, nach Kleinhirntrauma gefolgt von Meningitis, bei Tumoren, welche aber die Verbindung mit der Kleinhirnsubstanz niemals vollständig unterbrochen und bei partieller entzündlicher Erweichung.

Die in der Mehrzahl dieser Fälle beobachteten Zwangsbewegungen bestanden darin, dass sich der Körper in liegender Stellung um seine Längsachse drehte, allein oder verbunden mit abnormer Stellung der Augen. In manchen Fällen, wie in einem von Friedberg, erfolgten die Drehungen vom Sitz der Läsion nach der anderen Seite; in anderen scheint die Umdrehung im umgekehrten Sinne stattgehabt zu haben. Bei genauer Beobachtung überzeugte man sich, dass die Drehbewegungen ausschliesslich durch die Contraction der Rückenmuskeln zu Stande kommen und die Extremitäten passiv folgen.

In einer zweiten Reihe von Fällen erfolgten die Drehungen in aufrechter Stellung. So beobachtete ich längere Zeit einen 13jährigen bei der Geburt mit Wasserkopf und Krämpfen behafteten, geistig sehr geweckten Knaben, welcher seit dem vierten Lebensjahre, wo er laufen lernte, beim Gehen auf eine Strecke von 200 Schritt sich etwa acht Mal im Kreise dreht. Ausser linksseitiger Abducenslähmung und einer etwas geringeren Entwicklung der rechten Körperhälfte im Vergleich zur linken war nichts Abnormes nachzuweisen. Ich bin geneigt eine Läsion des einen Kleinhirnschenkels in Folge des Anfangs sehr bedeutenden hydrocephalischen Ergusses anzunehmen.

Von den Zwangsbewegungen wohl zu unterscheiden sind die Zwangslagen. Dabei kommt es überhaupt nicht zu einer vollständigen Umdrehung des Körpers, sondern die Drehung erfolgt stets nur so weit, bis der Körper auf einer bestimmten Seite liegen bleibt. Legt man ihn auf den Bauch, den Rücken oder auf die andere Seite, so schnellt er in die „Seitenzwangslage“ zurück und zwar erfolgt die Drehung stets in derselben Richtung. Curschmann sah eine 39jährige, an Meningitis tuberculosa erkrankte, seit drei Tagen comatöse Frau, stets wieder die rechte Seitenlage einnehmen, so oft man sie anders zu legen versuchte. Nach dem drei Tage darauf erfolgten Tode fand er ausgesprochene Erweichung im vorderen, weniger im hinteren Kleinhirnschenkel; in wie weit der mittlere auch afficirt war, lässt er dahingestellt.

In anderen Fällen sind gleichzeitig Deviations- oder nystagmusartige Bewegungen der Augäpfel beobachtet worden. Als Unicum steht eine Beobachtung von Nonat da: Eine 60jährige Frau hielt nach einem apoplectischen Anfall mit Lähmungserscheinungen die rechte Seitenlage ein und schielte constant mit dem rechten Auge nach unten und aussen, und mit dem linken nach oben und innen. Bei der am folgenden Tage vorgenommenen Autopsie fand sich nur ein frischer Bluterguss von der Grösse einer kleinen Kastanie, welcher den mittleren Kleinhirnschenkel der rechten Seite einnahm.

## X. Localisation an der Grosshirnbasis.

Erkrankungen an der Gehirnbasis können einmal die basalen Gehirnpartien verletzen, sodann aber auch die hier abgehenden Hirnnerven. Die letztgenannte Läsion ist für die Localdiagnose ungleich wichtiger, als die erste. Denn von Verletzungen der Basis des Stirn- und Schläfenlappens sind überhaupt keine Symptome bekannt; und die nach Läsion

der basalen Partien von Grosshirnschenkel, Brücke und Medulla oblongata gewöhnlich ausschliesslich beobachteten motorischen Störungen bestehen nicht immer in ausgesprochenen Lähmungserscheinungen der Extremitäten, sondern stellen sich nicht selten nur als motorische Schwäche, Zittern oder spastische Phänomene dar. Von den Gehirnnerven dagegen ist uns die Function bekannt und demnach auch die Erscheinungen, welche ihre Läsion zur Folge hat. Nachdem in manchen Fällen Reizungserscheinungen vorangegangen, tritt Lähmung der betroffenen Nerven ein, welche meist den Character der Compressionslähmung hat, insofern der Lähmungsgrad sich allmählich steigert. Für die motorischen Hirnnerven würde ausserdem, wenn sie alle der Untersuchung zugänglich wären, die Veränderung der electricischen Erregbarkeit diagnostisch von Belang sein. Leider ist diese eigentlich nur am Facialis sicher zu constatiren und kann auch hier für einen peripheren basalen Ursprung der Lähmung nur dann angezogen werden, wenn eine intrapontine oder bulbäre Ursache (s. Hemiplegia alternans S. 387) sicher auszuschliessen ist.

Ausserdem wollen wir hier noch besonders daran erinnern, dass Läsionen auf der Strecke von der Hirnrinde bis zur Kernregion der Brücke und Medulla oblongata, namentlich in der Hirnrinde selbst und in dem Carrefour sensitif der inneren Kapsel, ebenfalls isolirte Lähmung von Hirnnerven hervorbringen können.

Im Allgemeinen haben wir bei einem muthmaasslich basalen Process zwei Fragen zu beantworten, nämlich: 1. Hat die Läsion wirklich ihren Sitz an der Hirnbasis und 2. an welcher Stelle derselben?

Die Beantwortung der ersten Frage ist viel weniger aus der besonderen Art der Symptome, als vielmehr aus dem Neben- und Nacheinander derselben zu schöpfen. Was die motorischen Hirnnerven anbetrifft, so haben wir das auf den Facialis Bezügliche bereits erwähnt. Von den Augenmuskelnerven kommt nur der Oculomotorius in Betracht: sind sämmtliche Zweige desselben gelähmt, so kann dies zu Gunsten einer basalen Läsion verwerthet werden. Für eine basale Lähmung des Vago-Accessorius und Hypoglossus fehlen besondere Kennzeichen. Von den specifischen Sinnesnerven haben wir nur den Opticus zu erwähnen. Aber auch bei diesem sind die Stauungspapille, die Neuroretinitis und die Atrophie, die Sehstörung und die Hemianopsie bei basalen Läsionen dieselben, wie bei intracerebralen. Beim Trigemimus endlich sprechen neuralgische Schmerzen mit oder ohne Anästhesie, wenn eine extracraniale Ursache auszuschliessen ist, entschieden für einen basalen Sitz der Läsion,



Ungleich wichtiger ist die Gruppierung und Reihenfolge der Symptome. Im Allgemeinen ist hervorzuheben: Haben wir bei einem basalen Process gleichzeitig Lähmung von Hirnnerven und Extremitäten, so tritt die der Hirnnerven früher ein und ist stärker ausgebildet als die der Extremitäten.

Im Einzelnen haben wir zu entscheiden, ob die Hirnnerven nur auf einer oder auf beiden Seiten befallen sind. Im ersteren Falle dürfen wir eine Läsion auf der Gehirnbasis annehmen, 1. wenn sämtliche Augenmuskelnerven der einen Seite gleichzeitig gelähmt werden (vorausgesetzt, dass eine orbitale, sowie eine rheumatische Läsion ausgeschlossen werden können); 2. wenn Augenmuskelnerven und Trigemini gleichseitig gelähmt sind, und mit Wahrscheinlichkeit 3. wenn isolirte Lähmung des Oculomotorius oder Abducens längere Zeit als einziges Herdsymptom bestand (so sah ich bei einem Maurer auf Inlätischer Basis jetzt andauernde Abducenslähmung auf dem linken Auge ein ganzes Jahr lang als einziges Symptom bestehen und erst dann plötzlich rechtsseitige Hemiplegie eintreten); 4. wenn Lähmung des Oculomotorius und solche des Facialis (oder auch des Acusticus) sich combiniren (der Combination von Facialis- und Abducenslähmung begegnen wir auch bei Brückenherden); 5. wenn der Olfactorius gleichzeitig mit dem Opticus (einseitig oder doppelseitig) oder mit den motorischen Hirnnerven getroffen ist.

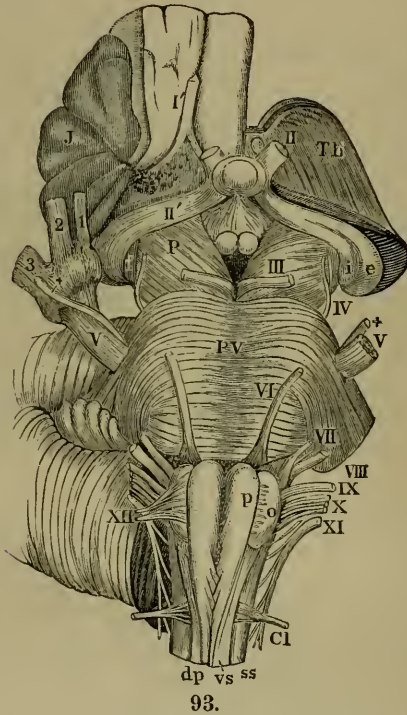
Von doppelseitigen Affectionen sprechen Lähmungen beider Olfactorii, Abducentes, Oculomotorii (letzterer nur, wenn sämtliche Zweige gelähmt sind), sowie beider Trigemini für basalen Sitz der Läsion. Gleichzeitiges Befallensein beider Faciales, Acustici, Glossopharyngei und Hypoglossi kann ebenso gut bulbären Ursprungs sein; Vorhandensein von Trigemimusneuralgie kann hier den Ausschlag geben.

Ist es uns gelungen im gegebenen Falle den basalen Sitz der Läsion festzustellen, so bietet die genauere Localisirung derselben an der Gehirnbasis meist keine grossen Schwierigkeiten, wenn man die gegenseitige Lage der einzelnen Hirnnerven an der Schädelbasis berücksichtigt.

In der vorderen Schädelgrube (s. Fig. 93) kann eigentlich nur der Olfactorius I. verletzt werden. Aber die zu Grunde liegenden Processe, namentlich Meningitis, verbreiten sich leicht auch auf die mittlere Schädelgrube und behelligen hier zuerst den Opticus II. In der mittleren Schädelgrube kommen weitere fünf Nerven — Opticus, Oculomotorius, Trochlearis, Trigemimus und Abducens II. bis VI. — an die Reihe; in der hinteren die übrigen: Facialis, Acusticus, Glossopharyngeus, Vagus, Acces-

sorius und Hypoglossus, VII. bis XII. Hier treten in Folge von Läsion der motorischen Pyramidenbündel nicht selten Extremitätenlähmungen, gewöhnlich nur auf der einen Seite, zu dem sonst auf die Hirnnervenlähmung beschränkten Symptomenbilde.

In manchen Fällen kann man das allmähliche Fortschreiten des Processes über einen grossen Theil der Schädelbasis verfolgen. So sah ich in



93.

Ursprung der Gehirnnerven an der Basis des Gehirns (nach Schwalbe).

Auf der linken Seite ist die ganze Hemisphäre bis auf den Sehhügel, auf der rechten bis auf die Insel entfernt. J Insel, Th Thalamus opticus, i Corpus geniculatum internum, e externum, P Pedunculus cerebri, PV Pons Varolii, p Pyramide, o Olive, dp Decussatio pyramidum, vs Vorderstränge, ss Seitenstränge des Rückenmarks, Cl erste Halsnervenwurzel, I' Tractus olfactorius, II N. opticus, II' Tractus opticus, III N. oculomotorius, IV N. trochlearis, V N. trigeminus mit seinen drei Aesten und + der motorischen Wurzel, VI N. abducens, VII N. facialis, VIII N. acusticus, IX N. glossopharyngeus, X N. vagus, XI N. accessorius Willisii, XII N. hypoglossus.

dem folgenden Falle durch eine Neubildung, welche von der hinteren Schädelgrube ausgegangen war nach und nach sämtliche Nerven der hinteren und mittleren Schädelgrube, also vom zwölften bis zum fünften einschliesslich nur auf der linken Seite gelähmt werden. Frau W., 27 Jahre alt, bekam ein Vierteljahr vor ihrer zweiten Niederkunft, nachdem lange Zeit Schmerzen im Hinterkopf linkerseits vorausgegangen, 1872 im Mai

Lähmung der linken Zungenhälfte mit Abweichen der Spitze nach links (XII);\*) November Andeutung von Lähmung der Nasenmuskeln und Geschmacksverlust; December Lähmung des Gaumensegels (VII); 1873 im Januar Parese des linken Abducens, die sich allmählich zur totalen Paralyse steigert (VI); im Februar Schlingbeschwerden und Atrophie der linken Zungenhälfte (IX), Gefühl von Taubheit in den Backzähnen links und beginnende Atrophie der linken Wange (V), sowie beginnende Atrophie der linken Hals- und Schultergegend (XI ramus ext.); Mitte April Durchbruch einer halbhaselnussgrossen halbkugelförmigen harten Geschwulst hinter der linken Hälfte des Gaumensegels, welche schliesslich die Grösse einer halben Wallnuss erreicht; Zunahme der Schlingbeschwerden, Erbrechen; Mitte September, totale periphere Lähmung des ganzen linken Facialisgebietes, die sich allmählich entwickelt (VII); Anfang October nach heftigem Ohrensausen totale Taubheit links (VIII); heftige Schmerzen, Parästhesie und Anästhesie im ganzen Gebiet des linken Quintus (V), besonders dem des Infraorbitalis; die Abmagerung von Hals und Schulter, Wange und Zunge linkerseits ist excessiv; gesteigerte Pulsfrequenz zwischen 96 und 128 (X); gegen Ende October, Anästhesie des Gaumens und Rachens (IX.), so dass die Geschwulst leicht zu betasten, ohne dass Würgebewegungen hervorgebracht würden, welche im Uebrigen nach jedem Ingestum sich einstellen; Speichelfluss; Ende Oktober, complete Lähmung des linken Stimmbandes (XI ramus intern.); Pat. gebiert leicht das dritte gesunde Kind und stirbt drei Tage darauf an hochgradiger Erschöpfung. Section nicht gestattet. Trotzdem unterliegt es keinem Zweifel, dass wir es mit einer langsam wachsenden, auf der linken Hälfte der Schädelbasis nach vorn fortkriechenden und in den Rachenraum hineinwachsenden festen Geschwulst zu thun haben, welche das Gehirn selbst kaum behelligt und nie Zeichen von intracraneller Drucksteigerung hervorgebracht hatte.

### **Diagnostische Sätze über die Localisation im Gehirn.**

1. Die gewöhnliche Hemiplegie\*\*) (Hemiplegie mit gleichseitiger Facialislähmung) beruht am häufigsten auf einer Läsion der

\*) Der Uebersichtlichkeit halber habe ich die römischen Zahlen der afficirten Nerven in Klammern dabei gesetzt.

\*\*) Es sei hier daran erinnert, dass bei spinaler Hemiplegie (s. Halbseitenläsion S 114) die Betheiligung des Facialis fehlt und dass der motorischen Lähmung auf der Seite der Läsion eine sensible Lähmung (Anästhesie) auf der entgegengesetzten Seite entspricht.

Pyramideubahnen im vorderen Abschnitt des hinteren Schenkels der inneren Kapsel. Ist dieselbe vorübergehend, so kann die Läsion in der Nachbarschaft, namentlich im Streifenhügel, ihren Sitz haben.

2. Hemiplegie mit gekreuzter Oculomotoriuslähmung bedeutet Läsion im Hirnschenkel.

3. Hemiplegie mit gekreuzter Facialislähmung bedeutet Läsion im bulbären Abschnitt der Brücke.

4. Hemiplegie oder Monoplegie (letztere häufiger) mit partieller Epilepsie weisen auf eine Läsion der Hirnrinde hin und zwar der motorischen Zone (Centralwindungen und Lobus paracentralis) in ihrer ganzen Ausdehnung bei completer Hemiplegie, des Lobus paracentralis und oberen Drittels der Centralwindungen bei Monoplegie der unteren, des mittleren Drittels bei Monoplegie der oberen Extremität; des unteren Drittels bei Lähmung des Facialis, gewöhnlich verbunden mit der der Oberextremität.

5. Posthemiplegische Reizungserscheinungen (Chorea, Athetose, Tremor) weisen auf eine Läsion in der Nähe des Sehhügels hin.

6. Sprachstörungen, dysphasischer oder aphasischer Natur, sind in die Windungen, welche die Fossa Sylvii umgeben, zu localisiren; rein atactische Aphasie bei Rechtshändern in die linke dritte Stirnwindung. Worttaubheit lässt eine Läsion der ersten Schläfenwindung linkerseits vermuthen. Articulatorische Sprachstörung (Dysarthrie) weist auf eine Läsion in der Oblongata hin.

7. Hemianästhesie\*) der Haut mit oder ohne Betheiligung der übrigen Sinnesorgane ist gewöhnlich auf eine Läsion des hintersten Theils der inneren Kapsel zurückzuführen.

Störungen des Muskelsinnes bei Rindenläsionen dürfen vielleicht auf den Scheitellappen bezogen werden. Im Uebrigen können Sensibilitätsstörungen bei Rindenläsionen nicht bestimmt localisirt werden.

---

\*) Cerebrale und hysterische Hemianästhesie können sich über die ganze Körperhälfte einschliesslich des Trigemini-gebietes erstrecken, bei der spinalen bleibt letzteres frei. Cerebrale Hemianästhesie findet sich stets auf der motorisch gelähmten Körperhälfte, spinale auf der entgegengesetzten. Bei cerebraler Hemianästhesie ist der Bauchreflex aufgehoben, bei hysterischer erhalten. Hemianaesthesia alternans (Anästhesie der einen Kopf- und der entgegengesetzten Körperhälfte) ist sowohl bei bulbopontinen Herden (Senator s. S. 280), wie bei Hysterischen beobachtet (Seeligmüller s. Hysterie).

8. Hemianopsie weist auf eine Läsion hin, die ihren Sitz haben kann im Verlauf der Sehnervenstrahlungen von der Occipitalrinde bis zum Chiasma; sie sitzt im hintersten Abschnitt der inneren Kapsel, wenn sie mit Hemianästhesie verbunden ist.

9. Störungen des Gleichgewichts und der Coordination sind, ausser bei Hinterstrangsklerose des Rückenmarks (Tabes), beobachtet bei Läsionen des Kleinhirns (speciell des Wurms); seltener bei solchen der hinteren Vierhügel und der Grosshirnrinde (corticale Ataxie); im letzteren Falle gewöhnlich verbunden mit Störungen des Muskelgefühls (Parietalrinde) und Lähmungserscheinungen.

Zwangslagen und Zwangsbewegungen sind auf Läsion eines Kleinhirnschenkels (crus cerebelli ad pontem) zu beziehen.

10. Lähmung eines einzigen Augenmuskelnerven, combinirte Lähmung von Acusticus + Facialis (des letzteren in allen Zweigen) ohne Ohrerkrankung, von Quintus + Abducens, sowie Accessorius + Hypoglossus und schliesslich Quintuslähmung nach vorausgegangener Reizung (neuralgische Schmerzen) weisen auf Sitz der Läsion an der Gehirnbasis.

---

## Die einzelnen Krankheiten des Gehirns und seiner Häute.

### Von den Circulationsstörungen innerhalb des Schädelraums.

#### Gehirnhyperämie. Gehirnämie.

Dass Circulationsstörungen innerhalb des Schädelraums sehr leicht zu Stande kommen, haben wir bereits S. 53 besprochen. Ebenso haben wir schon S. 47 u. ff. die Einrichtungen kennen gelernt, welche im Stände sind bis zu einem gewissen Grade solche Störungen auszugleichen. Hier wollen wir aber auf die besonderen Verhältnisse innerhalb des Schädels noch etwas näher eingehen.

Dass Veränderungen des Blutgehalts innerhalb des Schädels vor sich gehen, ist bei aufmerksamer Beobachtung nicht zu verkennen: an

der grossen Fontanelle junger Kinder, sowie an Schädeldefecten Erwachsener beobachten wir ein Hervorwölben oder Zurücksinken je nach dem Wechsel des Blutgehaltes im Gehirn. Weiter sehen wir durch den Augenspiegel die Gefässe des Augenhintergrundes bald mehr, bald weniger mit Blut gefüllt und können daraus vielfach Schlüsse ziehen auf den grösseren oder geringeren Blutgehalt des Gehirnes. In ganz directer Weise aber können wir an einem Thier (z. B. einem Kaninchen), dem wir ein Stück des Schädeldachs und der Dura mater entfernt und durch ein Glasfenster ersetzt haben, beobachten, wie die Gefässe der weichen Hirnhäute unter gewissen Verhältnissen sich lebhaft mit Blut füllen, unter anderen wieder blutleerer werden. Schliesslich kann man an der Scala eines Cephalohäometer (Hammond, Weir Mitchell), welches man in das Trepanloch im Schädel eines Thieres einsenkt, die Schwankungen des Blutgehaltes innerhalb des Schädels ablesen \*).

Alle diese physiologischen Beobachtungen, die wir durch zahlreiche pathologische vermehren könnten, liefern uns also den unumstösslichen Beweis, dass innerhalb des Schädels Veränderungen des Blutgehaltes statt haben müssen und zwar nicht nur des relativen Blutgehaltes der Arterien und Venen, sondern auch der absoluten Blutmenge.

So überzeugend diese Thatsachen für einen Wechsel der intracranialen Blutmenge reden mögen, so wenig scheinen die anatomischen und physiologischen Verhältnisse von Schädel und Gehirn dem zu entsprechen: Da haben wir in dem Gehirn eine für die im Körper möglichen Druckkräfte als nicht zusammendrückbar anzusehende Masse, welche in einer nicht dehnbaren Kapsel, der Schädelkapsel, luftdicht eingeschlossen ist. Soll demnach eine neue raumbeschränkende Masse in diese Kapsel eintreten, so muss eine entsprechende Menge des bisherigen Inhalts austreten und umgekehrt, sobald der bisherige Inhalt sich verringert oder zum Theil entweicht, so muss irgendwie eine Ausfüllung des dadurch entstehenden leeren Raumes geschafft werden.

Unter den Vorrichtungen, mittelst welcher dies zu Stande kommt, nehmen den ersten Platz ein die mit Cerebrospinalflüssigkeit gefüllten Räume (s. S. 47 u. ff.).

Die compensirenden Einrichtungen sind aber nur bis zu einem gewissen Grade im Stande, Raumverengerungen innerhalb des Schädels

---

\*) Durch dieses Instrument kann man z. B. constatiren, dass während des Schlafens der Blutgehalt des Gehirns viel geringer ist als im wachen Zustande.

auszugleichen. Hört diese Ausglei chung auf, so kommt es zu einer abnormen Spannung des Liquor cerebri als und damit zum Hirndruck. Dieser macht sich zunächst geltend an den leicht comprimibaren Hirncapillaren. Durch Compression derselben kommt es zur Gehirnämie, welche am stärksten auftritt an dem Hirntheil, welcher zunächst der drückenden Stelle liegt. Bei zunehmender Blutmenge durch arterielle Congestion wird also eine Steigerung des intracraniellen Druckes dann eintreten, wenn die Cerebralflüssigkeit nicht weiter verdrängt werden kann. Umgekehrt wird eine Abnahme des intracraniellen Druckes bei abnehmender arterieller Blutfülle erst dann eintreten, wenn das Aufsteigen des Liquor cerebrospinalis und die maximale Füllung der Lymphräume nicht ausreicht. Die Hirndrucksymptome bestehen einmal in Ausfallsercheinungen, also Lähmungen, ausgehend von der zunächst gedrückten Stelle und weiter in allgemeinen Functionsstörungen in Folge der gestörten Ernährung des Gehirns.

Dieser bis vor Kurzem allgemein angenommenen Lehre vom Hirndruck hat neuerdings Adamkiewicz seine Theorie von der Compressibilität der Hirnsubstanz in folgenden Sätzen entgegengestellt: 1. Einen „Hirndruck“, d. h. eine intracranielle Spannungszunahme des Liquor cerebrospinalis giebt es überhaupt nicht. 2. Die sogenannten „Hirndrucksymptome“ sind Folgen der Reizung (Nystagmus, Störung des Pulses, der Athmung, Würgbewegungen, allgemeine Muskelzuckungen) oder der Lähmung (Coma) des Gehirnes. 3. Jeder intracranielle Herd schafft sich im Schädel Raum, indem er das Gehirngewebe durch Herauspressen von Gewebswasser zur Nachgiebigkeit zwingt. Das Gehirngewebe wird dabei verdichtet, aber nicht blutarm, sondern im Gegentheil hyperämisch. Das Gehirn verträgt daher diese Compression bis zu einer gewissen Grenze vollkommen gut und functionirt trotz derselben wie normal. Erst bei höheren Graden der Compression treten ganz für sie charakteristische Functionsstörungen ein (Hemiplegie), Hemispasmus, Hemiplegie (contralateral); Paraplegie, bilateraler Spasmus, Tremor. 4. Intracranielle Herde stören ebenso wenig den venösen Abfluss aus dem Schädel, wie in demselben die Circulation überhaupt. Deshalb kann auch die sogenannte „Stauungspapille“ bei Hirntumoren nicht die Folge irgend welcher durch letztere bewirkter intracranieller Kreislaufstörungen sein. Bei reiner intracranieller Raumbeschränkung entsteht keine Stauungspapille.

Vorläufig werden wir in den folgenden Capiteln wie bisher der alten Theorie vom Hirndruck allein Rechnung tragen.

### Anämie des Gehirns. *Anaemia cerebri*.

Zunächst ist die Anämie der Gehirnssubstanz nicht wohl von der der Gehirnhäute, namentlich der Pia zu trennen. Sodann kann die Anämie des Gehirns eine quantitative oder eine qualitative sein, je nachdem die Blutmenge an sich unter die Norm gesunken ist (z. B. nach schweren Blutverlusten) oder gewisse Bestandtheile des Blutes nicht in gehöriger Menge vorhanden sind (z. B. bei Krankheiten der blutbereitenden Organe oder bei Kachexien).

Da aber diese beiden Abnormitäten meist gleichzeitig an demselben Individuum vorkommen, so können wir dieselben nicht wohl von einander trennen.

### Pathogenese und Aetiologie.

Im Allgemeinen sind die Ursachen der Hirnanämie zu suchen entweder in Veränderungen am Circulationsapparate — Blutgefässen und Herz — oder in Veränderungen des Blutes.

Auf experimentellem Wege können wir Hirnanämie erzeugen, sobald wir den Zufluss des arteriellen Blutes partiell oder total absperren. Schon die Compression der Carotiden, welche den Hauptstrom des arteriellen Blutes zum Gehirn führen, hat beim Menschen auffällige Erscheinungen zur Folge: Nachdem die Versuchspersonen ein leises Summen vor den Ohren und ein Gefühl von Prickeln über den ganzen Körper empfunden haben, tritt wenige Secunden nach dem Gefässverschluss Bewusstlosigkeit ein und dauert so lange an, als die Compression fortgesetzt wird. Gleichzeitig besteht Blässe des Gesichtes und Dilatation der Pupillen. Bei einer anämischen alten Frau mit *Tic convulsif*, welcher ich, gelegentlich eines starken Drucks auf den *Sympathicus*, beide Carotiden comprimirte, sah ich momentan epileptiforme Zuckungen im Gesicht auftreten und das Bewusstsein schwinden. In ähnlicher Weise beobachteten *Kussmaul* und *Tenner* allgemeine Krämpfe mit Verlust des Bewusstseins bei Thieren, sobald sie den Blutstrom in beiden Carotiden und *Vertebrales*, also in allen dem Gehirn Blut zuführenden Gefässen, plötzlich sperrten. Ganz analoge Erscheinungen treten ein, wenn durch *Verblutung* eine plötzliche Hirnanämie herbeigeführt wird.

Daher beobachten wir die Erscheinungen der Hirnanämie bei plötzlichen grossen Blutverlusten, namentlich bei Entbindungen, Lungen-, Magen- und Darmblutungen; bei Kindern auch schon bei Nasenblutungen oder nach Blutegehn.

Beiläufig sah man in den seltenen Fällen, wo Personen nach Unterbindung beider Carotiden am Leben blieben, dauernd Symptome von



Hirnanämie fortbestehen. Weniger treten diese hervor bei Aortenstenose, weil sich hier meist bald eine compensatorische Hypertrophie des linken Ventrikels ausbildet. Weiter kann Hirnanämie plötzlich eintreten, wenn eine starke Fluxion des Blutstroms nach einer Gegend des Körpers statt hat. Dies lässt sich am besten mit dem Junod'schen Schröpfstiefel demonstrieren, namentlich wenn in diesen, wie es von Quacksalbern in Amerika geschehen soll, der ganze Körper mit Ausnahme des Kopfes hineingesteckt wird. Auf ähnliche Vorgänge sind die Zufälle zurückzuführen, welche man bei präcipitirten Geburten oder bei zu schneller Entleerung der Flüssigkeit bei Ascites, Ovarientumoren oder pleuritischen Exsudaten beobachtet.

Ferner hat man die Einwirkung der Vasomotoren herbeigezogen, um gewisse Zufälle von Gehirnanämie zu erklären. So führt Fischer in Breslau die Erscheinungen des Shoek (vergl. S. 122 u. ff.) auf Reflexlähmung der Gefässnerven des Unterleibs zurück; in Folge hiervon soll nach der Bauchhöhle eine so plötzliche Fluxion stattfinden, dass die anderen Theile des Körpers und so auch das Gehirn plötzlich anämisirt werden. Umgekehrt hat man durch Krampf der kleinen Hirnarterien, also durch Reflexreizung die Ohnmachtszufälle erklärt, welche bei heftigen Gemüthsaffecten, bei plötzlichem und heftigem Schmerz eintreten. Für die Richtigkeit dieser Erklärung führt man Experimente von Brown-Séguard und Nothnagel an, welche zeigen, wie durch Reizung sensibler Nerven reflectorisch Reizung der Vasomotoren und so Contraction an Hirngefässen hervorgebracht werden kann.

Ein nicht zu unterschätzendes ätiologisches Moment für die Hirnanämie kann auch die Schwäche der Herzthätigkeit darstellen, so nach erschöpfenden Krankheiten, z. B. nach Typhus, wo plötzlich Aufrichten im Bett durch schwere Ohnmachten das Leben in Gefahr bringen kann; oder beim Fettherz, oder bei dem durch Anstrengungen jeder Art „schwachem Herz“.

In Folge von veränderter Beschaffenheit des Blutes sehen wir Hirnanämie auftreten bei andauernden Säfteverlusten durch anhaltende Durchfälle, Leukorrhoe, zu lange Zeit fortgesetzte Lactation, erschöpfende Eiterungen; ebenso bei den eigentlichen Blutkrankheiten Chlorose, Leukämie und progressiver pernicioser Anämie und bei acuten fieberhaften Krankheiten, namentlich Abdominaltyphus. Bei den letzteren wie bei den eigentlich cachectischen Krankheiten trägt namentlich auch die veränderte Nahrungsaufnahme und Assimilation zur Blutverarmung bei. In gleicher Weise fand Chossat bei seinen

Verhungerungsversuchen, dass die Thiere schläfrig wurden und schliesslich comatös zu Grunde gingen.

Auf die durch Raumverengerung im Schädel in Folge von Extravasaten, Exsudaten oder Tumoren hervorgerufene Hirnanämie werden wir bei den einzelnen Krankheiten des Gehirns zu sprechen kommen, sowie auf die bei Embolie und Thrombose speciell bei diesen Affectionen.

In Bezug auf Alter und Geschlecht sind am meisten zur Hirnanämie prädisponirt Kinder, Greise und Frauen.

### Pathologische Anatomie.

Die blasse Verfärbung der Hirnsubstanz tritt am auffälligsten an der grauen Substanz hervor, deren Abgrenzung gegen die weisse viel verwaschener erscheint als normal. Die Gefässe der weichen Häute sind selbst nach Verblutungen nicht ganz leer; in anderen Fällen sticht die relativ starke Füllung ihrer Venen sogar grell ab gegen die völlig blutleere Beschaffenheit der Hirnsubstanz. Der Liquor cerebrospinalis ist nicht selten in den Ventrikeln, den Subarachnoidealräumen und auch in den perivasculären Lymphräumen (Golgi) in abnormer Menge angehäuft.

### Symptome.

Die verschiedenen Symptomenbilder, welche je nach Ursache, Schnelligkeit der Entwicklung und Hochgradigkeit der Hirnanämie beobachtet werden, stimmen alle darin überein, dass sie sich aus Reizungs- und Lähmungserscheinungen zusammensetzen und nicht, wie man vielleicht a priori anzunehmen geneigt sein könnte, ausschliesslich aus Depressionserscheinungen. Allerdings stellt das hervorragendste Symptom, die Ohnmacht, Syncope, eine Depressionserscheinung dar; aber ebenso kommt es häufig genug zu psychischen Aufregungszuständen. Der Ohnmächtige verspürt häufig als Vorboten der drohenden Bewusstlosigkeit Angst und Beklemmung in der Herzgegend, leichte Frostschauer, Ohrensausen, Verdunkelung des Gesichtsfeldes, Schwindel und Uebelkeit, bis er mit todtblassem Gesicht, kalten Extremitäten, fadenförmigem, schwachen aber frequenten Puls und oberflächlicher, unregelmässiger und beschleunigter Respiration zusammensinkt. Kommt er nach einigen Secunden oder Minuten wieder zu sich, so klagt er zum Theil über dieselben Erscheinungen wie vorher: der Schwindel tritt sofort in erhöhtem Maasse ein, sobald er versucht sich auf die Füsse zu stellen, die Brechneigung steigert sich zum wirklichen

Erbrechen. Erst nach einiger Zeit lassen diese Erscheinungen nach und es kommt zur völligen Erholung.

Auch sonst zeigen Kranke mit Hirnanämie Schwächung der psychischen Functionen: eine gewisse Apathie und Interesselosigkeit, grosse Unlust zum Denken, andauernde Schläfrigkeit bis zur Somnolenz. Als psychische Aufregungszustände beobachtet man andererseits Schlaflosigkeit, grosse Unruhe bis zu Delirien und eine ausserordentliche Reizbarkeit gegen alle stärkeren Sinnenreize, wie grelles Licht oder laute Geräusche. Typhusreconvalescenten hört man nicht selten im wachen Zustand laut träumen (*Inanitionsdelirien*); oder sie haben Illusionen und Hallucinationen, von deren Falschheit sie sich nicht überzeugen lassen.

Auch am motorischen Apparate beobachten wir nicht nur grosse Abgeschlagenheit, leichte Ermüdbarkeit und Schwäche bis zur leichten Lähmung, sondern auch Muskelzuckungen bis zu allgemeinen Convulsionen, wie sie Kussmaul und Tenner bei ihren Versuchen an sich verblutenden Thieren eintreten sahen.

Von Seiten der Sensibilität haben wir Kopfschmerz und Schwindel, sowie Gefühl von Ameisenkriechen in den Extremitäten; von Seiten der Sinnesorgane Erweiterung und träge Reaction der Pupillen, Verengerung der Netzhautgefässe und Blässe der Chorioidea, Funkensehen, Verdunkelung des Gesichtsfeldes bis zur Amaurose, Sausen in den Ohren, Klopfen im Kopf und Schwerhörigkeit zu verzeichnen. Die Respiration ist verlangsamt und unregelmässig; nicht selten besteht Dyspnoe. Der Puls ist ebenfalls gewöhnlich unregelmässig und klein, im Uebrigen aber bald verlangsamt, bald beschleunigt.

In Betreff der einzelnen Symptomenbilder ist es leicht verständlich, dass die Erscheinungen ganz andere sein müssen, je nachdem die Gehirnanämie ganz acut eintritt oder chronisch ist.

Tritt die Hirnanämie acut durch einen grossen Blutverlust ein, so haben wir die plötzlich auftretenden Erscheinungen der Ohnmacht, dazu gesellen sich lebhaftes Zittern der Extremitäten und schliesslich allgemeine Convulsionen. Ganz ähnlich ist das Bild bei der Hirnanämie, welche nach lebhaften Gemüthsbewegungen, Schreck oder Angst plötzlich hereinbricht; nur dass hier die epileptiformen Krämpfe fehlen und die Ohnmächtigen sich meist schneller erholen. Auch wird hier ungleich seltener ein letaler Ausgang beobachtet wie nach grossen Blutverlusten.

Hierher gehört auch der von Marshall Hall als Hydrocephaloïd bezeichnete Zustand, welcher bei Kindern nach erschöpfenden Durchfällen beobachtet wird. Bei diesen folgt auf ein Stadium der Excitation, welches sich durch grosse Unruhe, Schlaflosigkeit, Zu-

sammenschrecken, Delirien characterisirt, ein solches der Depression oder des Torpor, in welchem die Kinder apathisch mit „himmelndem Blick“ (d. h. mit nach oben gedrehten Augäpfeln, so dass man davon fast nur die weisse Sclera sieht) daliegen und schliesslich mit oder ohne vorausgegangene Krämpfe comatös zu Grunde gehen. Während im ersten Stadium das Gesicht geröthet und die Augen glänzend sind, fällt in dem zweiten das todtendasse, kühle Antlitz mit den tiefliegenden Augen und kaum reagirenden Pupillen auf.

Anders gestalten sich die Erscheinungen bei der chronischen Hirnanämie. Hat ein Kranker den schweren Blutverlust nicht mit dem Leben bezahlt oder befindet er sich in der Reconvalescenz von einer erschöpfenden Krankheit, so klagt er noch über Ohrensausen und Hämmern im Kopf, Neigung zum Schwindel und zum Erbrechen, namentlich nach plötzlichem Aufrichten, Schwäche des Gedächtnisses und der Intelligenz, leichtes Einschlafen der Glieder, Kopfschmerz, der sich oft auf eine kleine umschriebene Stelle beschränkt, Schlaflosigkeit oder störende Träume. Aehnlich sind die Symptome der partiellen Hirnanämie im Greisenalter, wie sie durch das Atherom der Hirnarterien hervorgerufen werden; nur dass hier die psychische Schwäche — Vergesslichkeit, Incohärenz der Ideen, kindisches Wesen — besonders in den Vordergrund tritt.

#### Diagnose.

Die ausserordentlich wichtige und nicht immer leichte Differentialdiagnose zwischen Hirnanämie und -Hyperämie werden wir bei dieser ausführlich besprechen.

#### Prognose.

Die Prognose richtet sich nach der Ursache und nach der Hochgradigkeit der Hirnanämie. In acuten Fällen kann das Verhalten der Pupillen prognostische Fingerzeige geben (Kussmaul). Geht die Erweiterung derselben wieder zurück und zeigen sie wieder Reaction gegen Licht, so dürfen wir schliessen, dass dem Gehirn wieder mehr Blut zugeführt wird und dies ist prognostisch günstig.

#### Therapie.

Zunächst ist es die Aufgabe des Arztes, prophylactisch die Hirnanämie oder wenigstens die schwereren Zufälle dabei zu verhüten bei solchen Kranken, die durch schwere Krankheiten erschöpft sind; dies geschieht durch roborirendes Regimen, Vermeiden von schnellem

Aufrichten oder längerem Aufsitzen u. s. w. So mancher Typhusreconvalescent ist früher sicherlich in Folge der damals schulgerechten knappen Nahrungszufuhr zu Grunde gegangen.

Die *Indicatio causalis* ergiebt sich aus den Verhältnissen des einzelnen Falles.

Handelt es sich darum einen Ohnmächtigen wieder zu sich zu bringen, so ist die erste Maassnahme, dass man denselben horizontal oder sogar mit abschüssigem Kopfe lagert; sodann applicirt man Hautreize, durch kaltes Wasser in das Gesicht gespritzt, Senfteige, faradischen Pinsel, Reiben und Bürsten des Körpers, ferner Riechmittel wie kölnisches Wasser, Ammoniak; in schweren Fällen leite man die künstliche Athmung ein, mechanisch oder durch Faradisation der Phrenici. Von innern Mitteln empfehlen sich Alcohol, namentlich Champagner und Aether, welcher auch subcutan grammweise eingespritzt werden kann; daneben schwarzer Kaffee, Thee, Spiritus aethereus und Moschus; in schweren Fällen von acuter Hirnanämie entschlüsse man sich bei Zeiten zur Transfusion von „physiologischer Kochsalzlösung“, d. i. von einer Lösung, bestehend aus 6 Gramm Chlornatrium und 1 Gramm kohlen saurem Natron auf 1 Liter destillirtes Wasser, lasse davon auf 28 ° R. erwärmt 700 Gramm bei Kindern, 1000 Gramm bei Erwachsenen in die Vena mediana einlaufen (E. Schwarz).

Auch bei chronischer Hirnanämie hat der Alcohol in Gestalt von Wein oder Bier einen offenbar günstigen Einfluss, insofern derselbe nicht nur die Herzkraft stärkt, sondern auch auf Verdauung und Assimilation günstig einwirkt. Beiläufig ist es oft unglaublich, wie viel solche Kranke, namentlich Reconvalescenten von erschöpfenden Krankheiten, vertragen können, ohne dadurch irgendwie belästigt zu werden. Indessen beginne man bei Kranken, die an Spirituosen nicht gewöhnt sind, namentlich bei Frauen, lieber mit kleinen Quantitäten alcoholischer Getränke und lasse dieselben stets mit oder nach den Mahlzeiten verabreichen. Eine gewisse Vorsicht ist auch anzuwenden in Bezug auf die Kopflage bei Ohnmachten leichteren Grades, wo das Bewusstsein nur momentan oder gar nicht schwindet; hier wird die ganz horizontale Lage meist nicht vertragen, noch weniger aber habituell bei gewöhnlichen Fällen von Hirnanämie mittleren Grades. Nimmt man solchen Kranken alle Kopfkissen mit einem Male aus dem Bett, so schlafen sie nicht, weil die Blutmenge im Gehirn zu plötzlich steigt. Von pharmaceutischen Mitteln verdient noch das Amylnitrit eine besondere Erwähnung. Nicht allein bei den Ohnmachten, sondern auch

gegen die Kopfschmerzen erweist es sich erfolgreich zu 4—10 Tropfen und mehr vorsichtig eingeathmet (s. I. S. 80).

Das Bromkalium ist bei Hirnanämie im Allgemeinen mit Vorsicht anzuwenden, selbst bei Aufregungszuständen, weil es die locale Anämie steigert. Bei Inanitionsdelirien sind Hautreize zu vermeiden, weil dieselben die Aufregung vermehren (Andral). Dagegen empfehlen sich dabei Opiate in vorsichtiger Gabe: Morphium subcutan zu 0,005—0,01 oder auch Chloralhydrat zu 1—2 Gramm.

### Hyperämie des Gehirns. *Hyperaemia cerebri*.

Hyperämie des Gehirns kann auf zweierlei Weise zu Stande kommen: 1. durch vermehrten arteriellen Zufluss zum Gehirn, Fluxionshyperämie, oder 2. durch Stauung des venösen Blutes im Gehirn, Stauungshyperämie.

#### Aetiologie

##### 1. der Fluxionshyperämie.

Erblichkeit ist in manchen Familien nicht zu verkennen. Die Glieder derselben zeigen einen bestimmten Habitus. Sie sind im Verhältniss zur Körpergrösse zu dick, haben einen kurzen Hals, breite Schultern und zeigen für gewöhnlich, besonders aber nach den Mahlzeiten und nach Anstrengungen, ein congestionirtes Gesicht. Diesen Habitus, den man früher als *Habitus apoplecticus* zu bezeichnen pflegte, weil nicht wenige der so Gekennzeichneten an Hirnhämorrhagie zu Grunde gehen, characterisirt man besser mit dem Namen *Habitus congestivus*.

Es giebt aber auch Personen, welche nichts von diesem Habitus an sich tragen und dennoch bei der kleinsten Aufregung durch psychische Einflüsse, durch körperliche Anstrengungen, durch Genuss von Spirituosen, oft aber auch ohne jede Veranlassung plötzlich alle Erscheinungen einer hochgradigen Gehirnhyperämie zeigen. Auch dieser, bei Kindern von Jules Simon als „*Irritation cérébrale*“ beschriebene Zustand kann erblich sein.

Es vererbt sich hier die abnorme Erregbarkeit des Gefässnervensystems, deren Entstehung wir I. S. 10 klärgelegt haben. Nach meiner Erfahrung leiden an dieser Form der Fluxionshyperämie besonders Leute, welche sich Jahre lang durch sexuelle Vorstellungen aufgeregt und darin geschwelgt haben (s. unten Herzschwäche unter Neurasthenie).

Von somatischen Einflüssen kommen besonders die Seitens des Herzens in Betracht. Jede gesteigerte Energie der Herzthätigkeit kann Hyperämie des Gehirns zur Folge haben.

Dass die Hyperämie vorzugsweise das Gehirn befällt, will man aus einer geringeren Widerstandskraft der Gefässwände dieses Organs erklären. Vornehmlich aber hat Hypertrophie des Herzens Hirnhyperämie zur Folge, namentlich in solchen Fällen, wo gleichzeitig Schrumpfniere vorhanden ist. Ebenso müssen Hemmungen im Körperkreislauf, welche den Blutzufuss zu einem Organ behindern, collateral Hirnhyperämie verursachen, so Compression oder sonstige Verengerung der Brust- oder Bauchorta; bei Ligatur der einen Carotis muss Hyperämie der entgegengesetzten Gehirnhälfte eintreten. Ebenso bringt die in Folge von plötzlicher Abkühlung (kalte Einwicklungen, Bäder, Douchen) eintretende Contraction der kleinen Gefässe der Hautoberfläche Blutüberfüllung des Gehirns hervor. Eine solche tritt vorübergehend auch ein nach reichlichen Mahlzeiten, sowie nach Genuss von Alcohol, Opium, Belladonna. Eine directe Erweiterung der Kopfgefässe bewirkt das Einathmen von Amylnitrit (s. I. S. 80).

Andauernder ist die Fluxionshyperämie des Gehirns, welche durch anhaltende und angestrengte geistige Thätigkeit hervorgerufen wird. Die durch geistige Arbeit entstandene Hyperämie geht mit dem Schlaf, während dessen bekanntlich ein anämischer Zustand des Gehirns vorwaltet, alle 24 Stunden wenigstens ein Mal zurück (s. oben S. 53). Ist aber die Schlafpause zu kurz oder fehlt der Schlaf ganz, so verlieren die Blutgefässe des Gehirns in Folge der andauernden Dilatation ihre Contractilität und bleiben ausgedehnt und blutüberfüllt. Mit dieser Form der Hirnhyperämie verbinden sich nicht selten hypochondrische oder sogar melancholische Zustände (s. Kopfdruck I. S. 343).

Als Ursache andauernder Fluxionshyperämie gilt ferner das Aufhören normaler oder pathologischer Ausscheidungen, so von Menstrual- und Hämorrhoidalblutungen. Aus diesem Grunde leiden viele Frauen in den klimakterischen Jahren an Hirnhyperämie.

Der Einfluss von Klima, Jahreszeit und Winden auf die Entstehung von Hirnhyperämie ist nicht ganz klar gestellt. Auffällig muss es erscheinen, dass wenigstens bei uns in der gemässigten Zone die Mehrzahl der Erkrankungen an Hirnhyperämie nicht in die Sommer- sondern in die Wintermonate fällt. Von den Winden scheint namentlich der Scirocco bei nicht Eingeborenen Hirnhyperämie hervorzubringen.

## 2. der Stauungshyperämie.

Am durchsichtigsten sind die pathogenetischen Verhältnisse bei Compression der Venae jugulares am Halse durch Geschwülste (grosse

Kröpfe, Lymphdrüsenpackete oder durch zu enge Halskragen; dasselbe gilt von der Compression der Vena cava descendens durch Mediastinal-tumoren oder Aortenaneurysmen. Die sogenannte „Schlafkrankheit“ unter den Eingeborenen an der Westküste von Africa beruht auf Stauungs-hyperämie des Gehirns in Folge von Compression der Halsgefässe durch grosse Lymphdrüsenpackete. Im Uebrigen ist im einzelnen Falle darauf zu achten, in wie weit gleichzeitig in Folge der comprimirenden Geschwulst Larynxstenose eingetreten ist, weil diese bekanntlich ähnliche Erscheinungen hervorrufen kann.

Weiter kommen hier diejenigen Krankheiten der Brustorgane in Betracht, welche den kleinen Kreislauf in den Lungen erheblich beeinträchtigen, also grosse pleuritische Exsudate, besonders wenn dieselben mit ausgebreiteten Infiltrationen des Lungengewebes verbunden sind; ebenso das Emphysem. In diesen Fällen, sowie bei denjenigen Krankheiten des Herzens, wo eine Compensation durch Hypertrophie des rechten Ventrikels noch nicht oder nicht ausreichend zu Stande gekommen ist, wird nothwendigerweise Ueberfüllung des grossen Kreislaufs auf Kosten des kleinen und, da der Abfluss durch die Jugularvenen behindert ist, venöse Hyperämie des Gehirns entstehen müssen.

Vorübergehend tritt eine solche ein durch forcirte expiratorische Bewegungen bei geschlossener Glottis; so beim Husten, Schreien, Blasen, Pressen; schliesslich bei Ueberfüllung des Magens und bei herabhängender Lage des Kopfes.

#### Pathologische Anatomie.

Hier ist zunächst hervorzuheben, dass eine Hyperämie des Gehirns, namentlich eine arterielle, welche intra vitam vielleicht sehr stürmische Erscheinungen gemacht hat, bei der Autopsie so gut wie verschwunden sein kann. Andererseits kann eine bei der Section gefundene venöse Hyperämie des Gehirns erst während der Agonie entstanden sein, wenn der Tod wie bei Herz- und Lungenkrankheiten durch Asphyxie erfolgt ist.

Sonst findet man bei Hirnhyperämie abnorme Füllung der Gefässe der weichen Häute und auf Schnitten die Gehirnssubstanz mit zahlreichen Blutpunkten übersät (*état sablé*), besonders die graue Substanz, welche dadurch einen röthlichen oder violetten Anflug erhält. Bei Hyperämien von längerer Dauer zeigt die weisse Hirnssubstanz auf Durchschnitten ein mehrweniger siebartiges Aussehen (*état criblé* — Durand-Fardel), hervorgebracht durch Erweiterung der perivasculären Lymphräume.



## Symptomatologie.

## I. Symptome der Fluxionshyperämie.

Diese ist die überwiegend häufigere Form. Wir unterscheiden eine leichte und eine schwere Form. Die erstere stellt gleichzeitig das erste Stadium der anderen dar.

a) **Leichte Form.** Fast Jeder kennt diese aus eigener Erfahrung. Nach einem Excess in baccho, nach einer heftigen Gemüthsbewegung, nach einem angestregten Marsch bei heissem Wetter u. dgl. tritt ein Gefühl von Hitze, Völle oder Spannen im Kopfe ein, welches sich auch wohl mit Schwindel, Ohrensausen, Funkensehen combiniren kann. Diese Erscheinungen verbunden mit einem bunten Allerlei von Bildern und Melodien, meist aus den Erlebnissen des Tages, welches sich zu eigentlichen Illusionen oder Hallucinationen, aber ebenfalls ohne dauernde Fixirung steigern kann, lassen nicht zum Schlafen kommen. Erst spät tritt ein unruhiger, wenig erquickender Schlaf ein, aus welchem man wenig gestärkt und unlustig erwacht. Jetzt zeigt sich bei dumpfem Kopfschmerz die Unfähigkeit, geistig zu arbeiten und die Aufmerksamkeit auf einen bestimmten Gegenstand zu concentriren, sowie die Confusion und unlogische Folge der Ideen, das Vergessen von Wörtern und das Verwechseln derselben, besonders der Personen- und Ortsnamen. Eine stetige Unruhe und Hast lässt bei keiner angefangenen Beschäftigung ausdauern, eine wahrhaft lächerliche Unentschlossenheit auch in den kleinsten Dingen zu keinem Entschluss kommen. Daher fällt eine grosse Erregbarkeit und Leidenschaftlichkeit der Umgebung unangenehm auf. Alle lebhaften Sinneseindrücke, wie grelles Licht oder laute Geräusche, werden als unerträglich empfunden.

Die Inspection ergibt Röthung des Gesichts und der Conjunctivae, Verengerung der Pupillen, Klopfen der Carotiden und Temporales, zuweilen Zuckungen in einzelnen Gesichtsmuskeln, besonders um Mund und Kinn. Der Augenspiegel lässt Ausdehnung der Retinalgefässe erkennen.

Eine ausgiebige spontane Blutung aus der Nase hat, namentlich bei Kindern, zuweilen merklichen Nachlass der Symptome zur Folge. Sonst kann es zu leichten Störungen der Motilität und Sensibilität, meist auf einer Körperhälfte, zur vorübergehenden Behinderung der Sprache, Verschlucken von Silben u. s. w. kommen. Der Puls ist voll und langsam; der Appetit capriciös, der Stuhl angehalten; der Urin wenig und hochgestellt. Fieber fehlt stets in nicht complicirten Fällen.

Bei diesen Erscheinungen kann es bleiben; indessen gehen auch sie nicht immer spontan zurück, meist erst nach ärztlichem Eingreifen. Sonst kommt es zu dem zweiten Stadium, der schweren Form.

b) Schwere Form. Diese zeigt die Mehrzahl der genannten Erscheinungen in gesteigertem Grade. Je nachdem nun dieses oder jenes Symptom besonders stark ausgeprägt ist, kann man verschiedene Unterformen unterscheiden, nämlich 1. eine paralytische oder apoplectische Form, 2. eine convulsive oder epileptische Form, 3. eine maniacalische und 4. eine aphasische Form.

1. Die paralytische Form ist zwar meist durch die leichteren Symptome des ersten Stadiums eingeleitet, indessen ist das Auftreten der Lähmungserscheinungen fast immer ein plötzliches mit oder ohne Schwinden des Bewusstseins. In keinem Falle ist die Bewusstseinspause eine länger anhaltende: sie währt meist nur einige Secunden oder Minuten, selten einige Stunden. Für mich ist die vielfach ventilirte Frage, ob einfache Hyperämie der Hirnrinde Lähmungserscheinungen von selbst mehrwöchentlicher Dauer hervorrufen kann, im bejahenden Sinne entschieden, seitdem ich bei einem 12jährigen Knaben, der nach einem Anfall von Convulsionen vier Wochen lang bis zu seinem Tode erst links, dann auch rechts halbseitig gelähmt war, ausser spärlich zerstreuten Miliartuberkeln nur hochgradige Hyperämie der motorischen Rindengebiete fand. Häufiger verschwinden die Lähmungserscheinungen allerdings schon nach einigen Stunden oder Tagen mit Zurücklassung von etwas körperlicher und geistiger Schwäche. Indessen darf man nicht vergessen, dass ein Mensch, welcher einen solchen Anfall überstanden hat, zu weiteren Anfällen disponirt bleibt, durch welche seine körperliche und geistige Kraft immer mehr geschwächt wird; auch können sich mit der Zeit dauernde Lähmungserscheinungen ausbilden. Endlich kann während eines solchen Anfalls der Tod eintreten, ohne dass man bei der Autopsie im Stande wäre, eine Gefässerreissung nachzuweisen.

Bei Kindern beobachtete ich diese Form öfters während der heissen Sommermonate, so in folgendem Falle: Ein 10jähriges bis dahin stets gesundes, blühendes Mädchen, bekam nach dem Abendbrot an einem sehr heissen Sommertage (10. VI. 1861) während des Spielens auf der Strasse plötzlich einen eigenthümlichen Anfall. Sie fuhr mit ein paar Fingern in den Mund und machte damit Bewegungen wie mit einer Zahnbürste. Auf Fragen antwortete sie nicht, sondern stierte vor sich hin. Ins Bett gebracht liess sie Urin und Koth unter sich gehen und hatte dreimaliges Erbrechen. Eine Stunde darauf fand ich das Kind

bewusstlos mit hochrothem Gesicht, stark injicirter Conjunctiva, stierem Blick, engen Pupillen, beschleunigtem röchelnden Athem, vollem Puls (120), starkem Trismus, Zähneknirschen, Speichelfluss, Andeutung von Nackencontractur und von Zeit zu Zeit Würgen von zähem Schleim. Während Application von Schröpfköpfen im Nacken (naechdem kalte Umschläge auf den Kopf, Senfteige und Frottiren eine Stunde lang ohne Erfolg versueht waren) richtete sie sich auf und machte eigenthümliche Bewegungen mit Händen und Füßen. Danach liess der Trimus nach, die Respiration wurde ruhig und tief, der Puls 100. Das Bewusstsein kehrte erst nach zwei Stunden zurück. Am andern Morgen früh acht Uhr finde ich das Kind ganz munter im Bett; sie weiss nichts von dem was gestern mit ihr vorgegangen, ist aber sonst ganz klar.

2. Die convulsive Form. Krampferscheinungen von verschiedener Ausdehnung werden beobachtet von dem schon oben erwähnten Zucken im Gesicht bis zu allgemeinen Convulsionen, die sich vom gemeinen epileptischen Anfall nur dadurch unterscheiden, dass Aura und Schrei fehlen und der nachfolgende Sopor weniger tief und andauernd ist. Ausserdem treten die Anfälle nur selten während des Schlafes ein. Die Zuckungen können auch halbseitig auftreten und von leichten Lähmungserscheinungen gefolgt sein.

3. Die maniacalische Form ist auch unter dem Namen der Mania transitoria beschrieben. Solche Anfälle können einen soeben noch ganz verständigen Menschen im nächsten Augenblick zu einer rasenden Bestie machen. Ein Reisender verschlingt in grosser Eile auf der Station ein heisses Mittagessen; kaum ist er in das Coupé zurückgekehrt, so schlägt er um sich und tobt zwei Stunden lang in grösster Wuth. Dann folgt ein zweistündiger Stupor, aus welchem er körperlich und geistig deprimirt erwacht (Hammond).

4. Die aphasische Form. Dass transitorische Aphasie (s. diese S. 372) durch Hirnhyperämie entstehen kann, dafür sprechen u. a. die Fälle, wo nach Einathmen von Amylnitrit die Sprache auf eine halbe bis ganze Stunde verloren war.

Als ein drittes Stadium der Hirnhyperämie kann man den Zustand von Schwäche des Leibes und der Seele bezeichnen, welcher nach wiederholten Anfällen zurückbleibt.

## II. Symptome der Stauungshyperämie.

Auch hier können wir ein erstes und zweites Stadium unterscheiden. Die Erscheinungen sind vielfach dieselben wie bei der Fluxionshyperämie, im Allgemeinen tragen dieselben aber einen mehr depressiven

Character; ja in manchen Fällen werden dieselben mehrweniger verdeckt durch das Vorherrschen von Somnolenz. Diese kommt namentlich zum Ausdruck im zweiten Stadium, wo man deshalb neben den vorgenannten vier Formen noch eine fünfte aufgestellt hat.

5. Die soporöse Form. Diese wird meist durch allgemeine Starrheit und Muskelträgheit eingeleitet. Anfangs ist es noch möglich den Patienten aus dem Sopor zu erwecken, aber allmählich verfällt er immer mehr in Coma. Die Hautsensibilität wird abgestumpft, Urinträufeln und unfreiwillige Kothentleerung tritt ein. Die Pupillen sind erweitert. In leichten Intervallen klagt Patient beständig über Kopfschmerz. Die Sprache ist matt. Dieser Zustand kann wochenlang andauern, meist endet derselbe mit dem Tode.

#### Diagnose.

Die Diagnose der Hirnhyperämie ist keineswegs leicht, sondern erfordert nicht selten grosse Umsicht. Schon die Unterscheidung zwischen Hyperämie und Anämie des Gehirns kann, so wunderbar es von vornherein klingen mag, grosse Schwierigkeit machen und doch ist dieselbe in Betreff der Therapie von grosser Wichtigkeit. Ein chlorotisches Mädchen kann dieselben rothen Wangen, dieselbe Empfindung von Klopfen im Kopf, denselben Schwindel, dieselbe Aufregung zeigen wie ein Mensch, dem eine Hirnhämorrhagie droht. Auch andere differentialdiagnostische Merkmale wie die Besserung des anämischen Kopfschmerzes beim Tiefliegen des Kopfes, sowie nach einer kräftigen Mahlzeit lassen in vielen Fällen im Stich. Untersucht man allerdings genauer, so werden in den meisten Fällen bei der Hirnanämie die Blässe der äusseren Haut und der sichtbaren Schleimhäute, die Blasegeräusche am Herzen und den grossen Gefässen, der kleine Puls u. s. w. sich wohl unterscheiden von der lebhaften Injection der Conjunctiva und anderer Schleimhäute, dem vollen und hebenden Puls bei der Hirnhyperämie. Findet man hier zudem noch eine Hypertrophie des linken Ventrikels, so ist die Diagnose sicher.

Im Allgemeinen können wir die Unterscheidungsmerkmale in folgenden zusammenfassen:

Hirnhyperämie:	Hirnanämie:
Schlaflosigkeit	Schläfrigkeit
Myosis	Mydriasis
Kopfschmerz verbreitet	auf eine kleine Stelle beschränkt
Kopfschmerz und Schwindel besser beim Stehen	besser beim Liegen

Hyperämie der Retinalgefäße	Anämie derselben
Puls langsam und voll	schnell und klein
	Herz- und Venengeräusche.

Von schweren Läsionen des Gehirns wie Hämorrhagie, Embolie und Thrombose unterscheidet sich die Hyperämie vor allem durch die kurze Dauer der schweren Erscheinungen: es kommt bei ihr selten zu länger andauernder Bewusstlosigkeit oder zu ausgesprochener completer Hemiplegie.

Das Coma uraemicum lässt sich durch die Anamnese, die begleitenden Oedeme, vor allem aber durch den Eiweissgehalt des Urins von der Hirnhyperämie unterscheiden.

Die Prognose ist in jedem einzelnen Falle nach der zu Grunde liegenden Affection zu stellen. Je häufiger eine Fluxionshyperämie sich bei demselben Individuum wiederholt hat, desto näher liegt die Befürchtung einer drohenden Hämorrhagie.

#### Therapie.

Der causalen Indication genügen wir, indem wir die ausgebliebene Regel oder habituelle Hämorrhoidalblutungen wieder hervorrufen; bei Herzkranken wird man die Thätigkeit des Herzens zu reguliren versuchen durch Digitalis und andere Mittel; comprimirende Geschwülste wird man zu entfernen oder zu verkleinern suchen.

Im Uebrigen fällt die Therapie in vieler Hinsicht zusammen mit der I. S. 345 dargelegten Behandlung des hyperämischen Kopfschmerzes.

Bei leichten Fällen von Fluxionshyperämie genügt meist ruhige Rückenlage mit erhöhtem Kopf in einem kühlen luftigen Raume, Lösung der Hals und Brust beengenden Kleidungsstücke neben kühlender Limonade mit Pflanzen- oder Mineralsäuren und Sorge für gehörige Leibesöffnung.

Bei schweren Fällen dagegen sind folgende Verordnungen in Betracht zu ziehen.

Von Blutentziehungen dürfte ein Aderlass nur selten, z. B. bei drohender Hämorrhagie indicirt sein; gewöhnlich genügen Schröpfköpfe im Nacken oder Blutegel an die Zitzenfortsätze und Schläfe. Ferner sind auf den Kopf kalte Wasserumschläge, Eisecompressen oder Eisblase zu appliciren. Bei habituellen Hyperämien verordne ich die Kopfkühlkappe I. S. 26.

Von Ableitungen auf die Haut empfehlen sich Senfpapiere auf Brust und Rücken oder auf die Oberschenkel und Waden, heisse Fuss- und Handbäder mit Senf. Für die Nacht, sowie bei habituellen

Hyperämien Priessnitz'sche Einwicklungen der Füsse. Bei chronischen Hyperämien rühmt Max Buch das Baunscheidtiren.

Ferner macht man Ableitungen auf den Darm in acuten Fällen durch Calomel ohne oder mit Jalappe oder Essigsalzklystire, bei subacuten oder chronischen durch Bitterwässer, Bitter- oder Glaubersalz, sowie Kuren in Marienbad, Kissingen, Carlsbad. Auch der längere Gebrauch von Apfelwein, Apfelsinen- oder Weintraubenkuren erweist sich bei habituellen Hyperämien sehr nützlich.

Von inneren Mitteln empfehlen sich bei diesen ausser den Säuren die Mutterkornpräparate und die Bromsalze nach den I. l. c. gegebenen Vorschriften. Von den Secalepräparaten ist das Extract. secal. cornut. cornutico-sphacelinicum in Pillen zu versuchen, von welchem nach K o b e r t 1 Gramm die löslichen Bestandtheile von 15 Gramm Mutterkorn enthält. Dass man bei habitueller Hirnhyperämie ausserdem den Gebrauch von Reizmitteln, wie Tabak, Kaffee und Thee, ganz verbietet oder doch sehr einschränkt, sowie für leichtverdauliche Kost und reichliche Stuhlentleerung, häufige Bewegung in frischer Luft sorgt, versteht sich wohl von selbst. Auch die Electricität ist zu versuchen: schwacher Batteriestrom, grosse Anode an der Stirn, Kathode im Nacken, Aus- und Einschleichen; oder stärkerer Strom, Reizung des Halssympathicus mit der Kathode (s. I. S. 340); oder Reizung der Haut des Rumpfes und der Extremitäten mit der faradischen Bürste.

Symptomatisch vermeide man gegen die Schlaflosigkeit Opiate, sowie auch Chloralhydrat und Urethan. Von innern Mitteln versuche man kalten Baldrianthee und Bromkalium; von äusseren warme Bäder 27° mit Regendouche. Siehe auch die I. S. 75 gegen Schlaflosigkeit empfohlenen Vorschriften.

Für die Nachkur empfehlen sich Kaltwasserkuren, Aufenthalt in Gebirgs- und Seeluft. Mit Chinin und Eisen sei man jederzeit bei Personen, die zu Hirnhyperämie neigen, sehr vorsichtig.

## **Die Erkrankungen der Gehirnhäute.**

### **Entzündung der harten Hirnhaut. Pachymeningitis.**

Die Entzündung der Dura mater kann ihren Sitz haben auf der äusseren oder auf der inneren Fläche derselben. Daher unterscheiden wir eine Pachymeningitis externa und interna.

#### **1. Pachymeningitis externa.**

Eine Entzündung der den Schädelknochen zugekehrten Fläche der harten Hirnhaut hat als häufigste Ursache Verletzungen des Schädels,

besonders perforirende Schuss- oder Stichwunden; nicht selten auch entzündliche oder cariöse Processe an diesen Knochen, namentlich Caries des Felsenbeins. Bei Schädelverletzungen kommt es gewöhnlich zu einem Bluterguss zwischen Knochen und Dura, der besonders massig ausfällt, wenn eine Verletzung eines Zweiges der Art. mening. media stattgefunden hat.

Schliesslich finden wir an den Leichen von alten Leuten die Dura mater häufig stark verdickt, ja z. Th. verknöchert, Veränderungen, welche in manchen Fällen nicht blos auf chronische Hyperämie, sondern auf wirkliche Entzündungsvorgänge an der harten Hirnhaut zurückzuführen sein dürften.

Wie wir sahen, sind als Ursache der Pachymeningitis externa in den meisten Fällen äussere Verletzungen zu bezeichnen und wir würden daher hier diese Affection völlig übergehen können, wenn es nicht Fälle gäbe, in welchen die Folgen des Trauma so spät eintreten, dass die Kranken die vor geraumer Zeit stattgehabte Läsion halb und halb vergessen haben. Die unmittelbar nach der Verletzung eingetretenen Erscheinungen waren alsdann so unbedeutend oder sie gingen so schnell vorüber, dass die Kranken scheinbar völlig gesund ihrem Beruf nach wie vor nachgehen. Da treten 2, 3 Wochen oder noch später nach dem Trauma Kopfschmerz, Schwindel, leichte Fiebererscheinungen auf. Aber auch diese Symptome werden häufig genug wenig beachtet, bis Uebelkeit, Erbrechen und unilaterale Convulsionen hinzutreten. Findet auch dann noch keine eingreifende Behandlung statt, so kann es zur Lähmung der ursprünglich von Convulsionen befallenen Theile kommen und unter Delirien und Coma der Tod eintreten.

Die Behandlung der Pachymeningitis externa ist eine antiphlogistische und wesentlich eine chirurgische.

## 2. Pachymeningitis haemorrhagica interna.

### Haematoma durae matris.

#### Anatomie.

In den Leichen von Personen, welche an Haematoma durae matris zu Grunde gegangen sind, finden wir an der Convexität des Gehirns zwischen den weichen Häuten und der Dura eine bis zu 2 cm dicke Schicht geronnenen Blutes. Bei genauerer Untersuchung zeigt sich, dass das Blut in einem nach den Rändern zu sich abflachenden Sack eingeschlossen ist, dessen äussere Wand durch die Dura, dessen innere durch eine neugebildete Membran gebildet wird. Aehnliche aber kleinere

Blutergüsse finden wir bei Sectionen gelegentlich als zufällige Befunde, besonders häufig bei Geisteskranken. In beiden Fällen sehen wir meist neben dem Hämatom und ebenfalls auf der Innenfläche der Dura hier und da zerstreut 5—10 Pfennig grosse zarte spinnenwebendicke Auflagerungen, welche mit der Pincette sich leicht als dünne Membranen abziehen lassen. An den meisten Stellen aber sind diese Membranen nicht einfach, sondern es lassen sich zahlreiche (10—20) übereinander gelagerte schleierartige Häutchen abheben.

Dieser anatomische Befund hat in Bezug auf seine Entstehung eine zwifache Deutung erfahren: die einen erklären die Membranbildung, die anderen den massigen Bluterguss für das Primäre. Genauer ist nach der ersten Ansicht das Primäre eine Entzündung an der Innenfläche der Dura, welche entzündliche Ausschwitzungen aus den Duralgefässen setzt und dadurch das Material zu jenen Membranen als äusserst zarte Auflagerungen liefert. Im weiteren Verlauf organisiren sich diese Auflagerungen nach Art der pleuritischen Exsudatmembranen zu häutigen Bildungen, welche in Folge ihres grossen Gefässreichthums ausserordentlich zu Hämorrhagien disponiren. Aus dem ergossenen Blut organisiren sich aber immer wieder neue Pseudomembranen, und indem zwischen diese neue Blutungen erfolgen, kommt es schliesslich zu jenem massigen Blutergusse, dem *Haematoma durae matris*. Für diese von Virchow begründete und verfochtene Anschauung sprechen mancherlei Thatsachen. In der That bestehen manche Hämatome aus mehreren durch häutige Zwischenlagen getrennten Blutschichten; sodann aber wird man, wie gesagt, gewöhnlich neben der eigentlichen Blutbeule, zahlreiche häutige Auflagerungen auf der Innenfläche der Dura finden, die je nach ihrem Entwicklungsstadium dünner oder dicker, frisch blutroth oder braunroth oder gelblich erscheinen.

Im Gegensatz hierzu erklären andere die Blutung für das Primäre, ohne dass eine Entzündung der Dura vorausginge. Nach Huguenin erfolgt die Blutung vielmehr aus fettig degenerirten intrapachymeningealen Venen. Aus dem primären Blutextravasate sollen sich dann secundär die Membranen organisiren.

Wenn nun auch dieser Entstehungsmodus, nach den neueren Untersuchungen über die Organisation des Thrombus, wenigstens in Betreff der zuerst entstandenen Neomembran nicht mehr zulässig erscheint, so kann man doch die Entstehung derselben auf den Reiz, welcher durch das primär ergossene Blut auf die Innenfläche der Dura ausgeübt wird, zurückführen. Vielleicht haben beide Anschauungen über die Genese des Hämatom — die von Virchow, wie die von Huguenin — ihre



Berechtigung. Für die letztere spricht u. a. das Vorkommen von Hämatom bei Krankheiten, welche mit degenerativen Veränderungen in den Wandungen von Arterien und Venen einhergehen, wie erschöpfende Krankheiten, bei Kindern sogar chronische Dyspepsien (Heubner).

Am häufigsten findet sich das eigentliche Hämatom an der Convexität des Gehirns und zwar entsprechend der Ausdehnung des Scheitelbeins neben der Falx cerebri, von wo es bis zur Fossa Sylvii, selten bis zur Gehirnbasis hinab reicht. Bald erstreckt es sich über beide Hemisphären, bald vorzugsweise, bald ausschliesslich über die eine.

Etwaige Veränderungen an der Innenfläche des Schädels sind wahrscheinlich unabhängig vom Hämatom entstanden. Wohl aber können die weichen Häute in Mitleidenschaft gezogen werden; die Pia unter dem Hämatom ist häufig leicht getrübt, hier und da verdickt und in der Umgebung des Hämatom ödematös. Bei grossen raumbeschränkenden Ergüssen findet man die Hirnwindungen abgeplattet, das Gehirn comprimirt, die Ventrikel leer und ihre Wandungen aneinandergedrückt. Gewöhnlich liegt der Blutkuchen in einer flachen Grube, welche in die Convexität der einen Hemisphäre hineingedrückt ist; auch ist die Hirnsichel zuweilen nach der anderen Seite hin verschoben. Die weiteren Veränderungen, welche ältere Hämatome eingehen, bestehen in Bildung von serösen Höhlen oder in Verkalkung; in einzelnen Fällen fand man eine der Abtheilungen des Hämatoms vereitert.

#### Aetiologie.

Das Hämatom der Dura mater hat man zunächst bei Affectionen gefunden, welche andauernde Hyperämien des Schädelinhaltes hervorrufen, so bei Krankheiten der Lunge, des Herzens und der Gefässe; weiter bei Krankheiten, welche die Ernährung des Körpers überhaupt, insonderheit aber die der Blutgefässwandungen beeinträchtigen, so bei Krankheiten des Blutes, namentlich bei perniciöser Anämie (in  $\frac{1}{3}$  aller Fälle), ferner bei Typhus und Recurrens, bei Rheumatismus acutus, Variola und Scarlatina.

Am häufigsten jedoch ist das Hämatom in den Leichen von Personen, welche an Alcoholismus oder an Dementia paralytica starben, gefunden worden. Bei diesen beiden Krankheiten hält Huguenin die schliesslich eintretende Hirnatrophie für die Hauptursache der Blutung und spricht weiter die Vermuthung aus, dass auch in allen anderen Fällen von Hämatombildung diese verursacht sei durch Processe im Gehirn, welche das Volumen desselben reduciren. Als directe Ursache sind schliesslich Traumen anzuführen.

In mehreren Fällen entsprach das Hämatom dem Sitz nach der vor Jahren stark verletzten Schädelhälfte (Griesinger).

Die Pachymeningitis ist eine Krankheit des höheren Alters — bei Männern häufiger als bei Frauen — wiewohl auch bei Kindern einzelne Fälle beobachtet sind.

### Symptome.

Da die ursprünglich vorhandenen Krankheiten, zu welchen das Hämatom als neue Affection hinzutritt, sehr verschiedene sein können, so fallen auch die Krankheitsbilder so verschieden aus, dass es zu weit führen würde, dieselben einzeln zu zeichnen.

In gewissen typischen Fällen der Krankheit vermögen wir aber zwei Perioden derselben mehrweniger deutlich zu unterscheiden, eine Periode der Hirnreizung, welche der allmählichen Bildung des Neoplasma entspricht; diese schliesst ab mit einem apoplectischen Anfall und es folgt dann die Periode der Depression, entsprechend dem gesteigerten Hirndruck durch das Hämatom.

Die Periode der Hirnreizung kann einen mehr acuten oder einen mehr chronischen Verlauf nehmen. Im ersteren Falle beobachtet man als initiale Reizungserscheinungen heftigen Kopfschmerz, der von Zeit zu Zeit exacerbirt, mit Ohrensausen, Schwindel, Schlaflosigkeit und Unsicherheit der Bewegungen. Zuweilen ist jetzt schon Verengerung der Pupillen vorhanden.

Dabei besteht Appetitlosigkeit, Stuhlverstopfung und verlangsamter Puls. Sehr bald gehen die anfangs beobachteten Aufregungszustände in Apathie über, die sich bis zur Somnolenz mit leichten Delirien steigern kann. Nach einigen Stunden oder Tagen tritt hier der apoplectische Insult ein.

Bei chronischem Verlauf dagegen klagen die Kranken auch gelegentlich über dumpfen Kopfschmerz und Schwindel: es tritt aber hier von vornherein die Abstumpfung der körperlichen und geistigen Functionen mehr in den Vordergrund. Der Gang wird schwankend und unsicher, die Sprache schwerfällig und stockend, die Bewegungen der Hände ungeschickt, so dass die Kranken nicht mehr schreiben, noch sich rasiren können; auch lassen sie Gegenstände häufig aus der Hand fallen. Das Gedächtniss zeigt auffällige Lücken, die Theilnahmlosigkeit und Interesselosigkeit nimmt immer mehr zu; die Kranken zeigen eine grosse Unlust, sich zu bewegen und zu sprechen. Während dieses Traumbelns, wo die Kranken wochen- ja monatelang wie unter einem

schweren Druck auf das Gehirn zu vegetiren scheinen, bildet sich ziemlich allmählich ein merklicher Verfall der Ernährung und der Kräfte aus, bis eines Tages der apoplectische Insult sie zu Boden wirft.

Indessen braucht es zu einem solchen weder bei acutem, noch bei chronischem Verlauf des Initialstadiums zu kommen. Vielmehr können die geschilderten Zustände zuweilen sich zurückbilden und vorübergehend oder andauernd in unvollständige oder vollständige Genesung übergehen. Auf diesen Umstand sind zum Theil die zufälligen Befunde von Hämatomen zu beziehen bei Sectionen, wo man sie nicht vermuthete. In anderen Fällen bleibt unheilbarer Blödsinn zurück oder partielle Lähmung, die sich progressiv verschlimmert.

In den meisten Fällen aber findet das Initialstadium der Hirnreizung seinen Abschluss durch einen apoplectischen Anfall, welcher freilich, entsprechend dem weniger zerstörenden Einfluss der Blutung, im Allgemeinen weniger brüsk eintritt als bei einer Blutung in die Hirnsubstanz.

Damit beginnt aber die Periode der Depression, hervorgerufen durch den gesteigerten Hirndruck: die frühere Somnolenz geht bei grösseren Blutaustritten meist in Coma über; in anderen Fällen erwachen die Kranken nach ein bis zwei Mal 24 Stunden aus der Betäubung, sprechen aber verwirrtes Zeug und kommen nicht zum klaren Bewusstsein. Die Verengerung der Pupillen und die Unregelmässigkeit und Verlangsamung des Pulses sind ausgesprochen, das Fortbestehen des Kopfschmerzes giebt sich durch mechanisches Greifen nach der betroffenen Kopfhälfte kund. Schliesslich kommt es zur Incontinentia urinae et alvi. Neben diesen cerebralen Allgemeinerkrankungen sind eigentliche Herdsymptome im Ganzen meist wenig deutlich ausgebildet. Nachdem bei plötzlichem Insult zu Anfang gewöhnlich nur allgemeine Resolution der Glieder auf beiden Seiten zu bemerken war, kann sich im weiteren Verlaufe oder auch von vornherein eine hemiplegische Lähmung herausstellen; auch im Facialisgebiet sieht man dann die einseitige Lähmung, während zu Anfang die Muskeln der Mund- und Wangengegend auf beiden Seiten paretisch erschienen. Sehr eigenthümlich ist die Beobachtung, dass die Lähmungserscheinungen ausschliesslich auf der Seite des Hämatom ausgebildet sein können. Derselben vorläufig paradoxen Erscheinung begegnen wir bei otitischer Meningitis (s. diese). Vielleicht sind diese Beobachtungen in Beziehung zu bringen mit den Versuchsergebnissen von Bochefontaine und Duret, welche bei Reizung der Dura convulsivische Bewegungen auf derselben Körperhälfte auftreten sahen (s. S. 309).

Ueber einzelne Symptome ist noch Folgendes zu sagen: Kopfschmerz ist ein sehr constantes Symptom, nur bei ausgesprochener Hirnatrophie scheint er zu fehlen. Er ist zuweilen von einer Empfindung begleitet, als wenn eine Flüssigkeit unter dem Schädel sich bewegte. Häufig ist er auf der Seite des Hämatoms am heftigsten. Indessen ist es nicht erlaubt, aus seiner Localisation mit Bestimmtheit auf den Sitz des Hämatoms zu schliessen; in folgendem Falle klagte der Kranke fast ausschliesslich über den Hinterkopf, während bei der Autopsie das Hämatom sich über den ganzen linken Stirnlappen gelagert fand:

Ein Bäckermeister von 59 Jahren hatte stets sehr mässig gelebt, aber seit seinen Jünglingsjahren sehr häufig an Kopfschmerzen gelitten; in den letzten Jahren ausserdem an Schwindel, Vergesslichkeit, Benommenheit, Schlafsucht, steifem, unsicherem Gang; ein halbes Jahr vor dem Tode apoplectiformer Anfall ohne Lähmung; vier Wochen vor dem Tode vermehrte Schmerzen im Genick mit abendlichen Exacerbationen, Schlaflosigkeit; — 10 Tage vor dem Tode Sopor, der fast ununterbrochen bis zum Tode anhält; Greifen mit der linken Hand nach der linken Stirngegend; Andeutungen von Parese der rechten Körperhälfte; Lungenödem; Tod. Section: Blutextravasat von Fingerdicke über dem ganzen linken vorderen Hirnlappen; dünnere Hämatome in der ganzen Ausdehnung der linken Dura mater; starkes Atherom der Hirnarterien.

Störungen der Motilität sind in den meisten Fällen vorhanden. Indessen braucht es keineswegs immer zu deutlichen Lähmungserscheinungen zu kommen, selbst wenn der Bluterguss gross ist. Dagegen findet sich in manchen Fällen eine nicht zu verkennende Rigidität der Muskeln und dadurch bedingte Steifheit des ganzen Körpers, so dass ein solcher Mensch, ohne soporös zu sein (dies war der Fall in der soeben von mir mitgetheilten Beobachtung), wie ein Stück Holz in jeder Lage, z. B. quer über das Bett, so liegen bleibt, wie er einmal liegt. Diese Rigidität dürfte namentlich bei gleichzeitiger spinaler hämorrhagischer Pachymeningitis (s. S. 99) vorkommen. Oder es finden sich mehr partielle Reizungserscheinungen, Zuckungen oder klonische Krämpfe der einen Seite, zuweilen mit nachfolgender Muskelcontractur. Solche Erscheinungen können auch der Lähmung vorausgehen. Zuweilen erstreckt sich die Lähmung auch auf die andere Körperhälfte; alsdann entspricht derselben meist ein zweites Hämatom auf der contralateralen Hemisphäre. Auch conjugirte Deviation der Augen nach der Seite des Hämatoms ist beobachtet und ebenso Aphasie.

Störungen der Sensibilität sind bei der Benommenheit der Kranken schwer festzustellen. Ueber Parästhesien in der gelähmten Körperhälfte wird öfter geklagt.

Psychische Störungen werden nicht nur bei Paralytikern, sondern als unmittelbare Folge des Hämatoms auch bei nicht geisteskranken Personen beobachtet.

#### Varietäten des Verlaufs.

Wir wollen hier noch auf einige Verschiedenheiten des Krankheitsverlaufs näher eingehen, wie sie durch die Art der Entstehung und die Grösse des Blutextravasats bedingt werden:

1. Tritt die initiale Blutung sehr profus auf, so dass in kürzester Zeit ein grosses Hämatom zu Stande kommt, so kann der Tod ganz plötzlich unter der Form der Apoplexie foudroyante erfolgen.

2. Ist dagegen die initiale Blutung nicht stark und hört sie bald wieder auf, so werden die unbedeutenden Symptome meist ganz übersehen. So findet man in den Leichen von Paralytikern in Irrenanstalten häufig genug ziemlich grosse Hämatome der Dura mater, die man nicht vermuthet hatte. Den symptomlosen Verlauf führt Huguenin in diesen Fällen auf die ausgiebige Atrophie des Gehirns zurück, welche ein ziemlich umfangreiches Blutextravasat zulässt, ehe ein nennenswerther Druck auf das Gehirn ausgeübt werden kann.

3. In einer dritten Reihe von Fällen ist die Blutung zu Anfang zwar gering, aber sie hört nicht auf: alsdann steigern sich die anfangs unbedeutenden Symptome von Tag zu Tag und führen schliesslich zum Tode. Dies sind diejenigen Fälle, in welchen sich zuweilen die Möglichkeit darbietet, ein Hämatom mit ziemlicher Sicherheit zu diagnosticiren. Klagt z. B. ein Säufer über intensiven Kopfschmerz mit oder ohne Schwindel, kommt dazu, bei auffallend verlangsamtem Puls, Schlafsucht, die sich nach und nach zum Sopor und endlich zum Coma steigert; besteht daneben unbestimmtes Fieber und sind schliesslich die Pupillen von vornherein stark verengt, so kann man, namentlich wenn Symptome hinzukommen, welche auf eine Oberflächenläsion beider Hemisphären hindeuten, wie leichte Lähmung des Facialis und der Extremitäten auf der einen, Reizerscheinungen oder ebenfalls Lähmungen auf der entgegengesetzten Körperhälfte, so kann man, sage ich, mit Wahrscheinlichkeit die Diagnose auf ein Hämatom der Dura mater stellen.

4. Schliesslich beobachtet man nicht selten folgenden Verlauf: die erste Blutung tritt unter der Form eines apoplectischen Anfalls auf; der

Kranke erholt sich aber wieder, bis nach einer Periode relativer Gesundheit eine zweite Blutung dem Leben ein Ende macht.

### Diagnose.

Die Diagnose des Durhämatoms ist im Allgemeinen sehr schwer und mit einiger Sicherheit nur unter besonderen Verhältnissen zu stellen: vor allem bei Paralytikern und Säüfern, wenn diese mit oder ohne vorangegangene pachymeningitische Erscheinungen einen apoplectischen Insult erleiden und bei stark verengerten Pupillen neben Erscheinungen von Lähmung auf der einen Körperhälfte solche von Reizung auf der anderen zeigen. Noch mehr Wahrscheinlichkeit gewinnt die Annahme eines Hämatoms, wenn die Symptome zwischen Besserung und Verschlimmerung mehrfach schwanken und wenn sich auf der nicht gelähmten Seite Stauungspapille nachweisen lässt. Ausserdem hat Fürstner die Symptome studirt, unter welchen bei Paralytikern und Säüfern die acute Blutung einzusetzen pflegt: Namentlich die letzteren zeigen plötzlich eine abnorme Steigerung der motorischen Unruhe und der Delirien; sie plappern unaufhörlich in unzusammenhängender Weise, werfen die Bettstücke durcheinander, machen Kletterversuche, schlagen mit Kopf und Extremitäten rücksichtslos gegen die Wände der Bettstellen, setzen allem, was man mit ihnen vornehmen will, den hartnäckigsten Widerstand entgegen; dabei ist das Gesicht stark congestionirt, profuser Schweiß bricht aus, die Pulsfrequenz ist gesteigert; nachdem das unsinnige Toben einige Stunden gedauert, wird der Kranke allmählich ruhiger, scheint einzuschlummern, murmelt nur noch hin und wieder delirirend vor sich hin, Respiration und Puls werden langsamer, das Gesicht erscheint bleicher, statt des erwünschten Schlafes stellt sich aber eine zunehmende Somnolenz ein. Dieser allmähliche Uebergang aus einem intensiven Excitations- in einen soporösen Zustand ist charakteristisch. Seltener kündigt sich die Blutung durch epileptische Anfälle, noch seltener rein apoplectisch an. Die Körperwärme ist gewöhnlich erhöht, zeigt also gerade das entgegengesetzte Verhalten wie bei der eigentlichen apoplectischen Blutung, bei der sie sich unmittelbar nach dem Insult erniedrigt. Auch das Coma unterscheidet sich wesentlich von dem apoplectischen dadurch, dass es in Fällen mittleren Grades sich allmählich entwickelt, ohne gleichzeitige Lähmungserscheinungen auftritt und endlich in ausgesprochener Weise remittirt und exacerbirt. Bei chronischem Verlauf fällt ins Gewicht, wenn sich apoplectiforme Anfälle öfter wiederholen.

Die Differentialdiagnose von Blutungen in die weichen Häute, sowie von Meningealtuberculose besprechen wir besser bei diesen Krank-

heiten. Zur Unterscheidung von der letzteren sei hier nur noch erwähnt, dass Lähmung von Augenmuskeln bei Hämatom kaum je beobachtet wurde.

Die Prognose ist in allen Fällen eine ernste, um nicht zu sagen in den meisten Fällen eine hoffnungslose.

Die Therapie ist im Allgemeinen die der Hirnhämorrhagie; also Application von Eis auf den Kopf, locale Blutentziehungen, Ableitungen auf den Darm durch Abführmittel. Indessen sei man bei schwachen Kranken mit allen schwächenden Mitteln vorsichtig und begnüge sich, unter Durchführung des bei Hirnblutungen (s. diese) empfohlenen Regimens eine expectative Stellung einzunehmen. Dass Säufer nach glücklich überstandem Anfall nicht weiter trinken dürfen, versteht sich von selbst.

**Die eitrige Gehirnhautentzündung. Meningitis simplex.**  
Convexitätsmeningitis. Leptomeningitis cerebri suppurativa.

#### Aetiologie.

Die eitrige Convexitätsmeningitis befällt am häufigsten das mittlere Lebensalter; bei Kindern kommt sie idiopathisch meist im ersten Lebensjahre vor, also zu einer Zeit, wo tuberculöse Meningitis selten ist. Sie gilt im Kindesalter als eine seltene Krankheit, vielleicht mit Unrecht, insofern Ritter im Prager Landes-Findelhaus, wo die Gehirn-obduction regelmässig gemacht wird, unter 76 Sectionen 32 Mal Meningitis simplex gefunden hat. Eine chronische Form (s. chronische Meningitis) wird auch im späteren Alter, besonders bei Geisteskranken beobachtet.

Ein primäres Auftreten von Meningitis soll beobachtet sein nach Insolation, strahlender Hitze, übermässigen geistigen oder körperlichen Anstrengungen u. s. w. Bekannt ist der Fall von Guersant: Ein halbjähriges Kind, welches in seiner Wiege mitten im Garten der prallen Sonne ausgesetzt war, stirbt an Meningitis. In einem anderen Falle von Hardy soll neben der Insolation eine gleichzeitige Erkältung der Füsse durch Gehen im Gebirgsschnee die Krankheit herbeigeführt haben.

Aber selbst wenn wir die genannten sehr zweifelhaften ätiologischen Momente als directe Ursachen gelten lassen wollten, so würde immer noch eine grosse Anzahl Fälle von idiopathisch auftretender Meningitis in ätiologischer Beziehung völlig dunkel bleiben, wenn wir nicht allen Grund hätten, auch sporadisch auftretende Fälle ebenso als infectiöse anzusprechen, wie die bei epidemischer Cerebrospinalmeningitis. In der That sind in einzelnen Fällen von sporadischer Convexitätsmeningitis

in dem eitrigen Exsudat Mikrokokken nachgewiesen worden (Klebs, Eberth u. A.).

Alle anderen Fälle würden demnach als secundärer Natur anzusehen sein.

Was diese anbetrifft, so können zunächst alle möglichen Entzündungen und Eiterungen am Kopf zur Gehirnentzündung führen. Als die häufigste Ursache sind eitrige Mittelohrentzündung und Schädeltraumen zu nennen, ferner Erysipelas und andere Exantheme am Kopfe.

Der anatomische Zusammenhang zwischen Paukenhöhlenentzündung und Meningitis liegt bei der Autopsie nicht immer ohne Weiteres klar vor Augen. Um diesen Zusammenhang erforschen zu können, müssen wir die anatomischen Beziehungen zwischen beiden Oertlichkeiten etwas genauer studiren. Zwischen den häutigen Auskleidungen des Mittelohrs und der Schädelhöhle bestehen in der That mannigfache Verbindungen: zunächst mittelst zahlreicher Blutgefässe, Venen wie Arterien, welche von beiden Theilen ausgehend im Capillargefässsystem des Felsenbeins miteinander communiciren; sodann aber in Gestalt von Bindegewebszügen, welche durch den Knochen hindurch die beiden Räume in Beziehung setzen; solche Züge verbinden, abgesehen von den bindegewebigen Scheiden der das Felsenbein durchziehenden Nerven (Facialis und Acusticus) und Blutgefässe, die verschiedenen in der embryonalen Periode von einander getrennten Abschnitte des Felsenbeins. Als besonders wichtig ist der Bindegewebsstreifen hervorzuheben, welcher von der Dura ausgehend durch die Fissura petroso-squamosa zur Schleimhautauskleidung der Paukenhöhle und der Zellen des Warzenfortsatzes hinabzieht und starke Zweige der Arteria und Vena meningea media einschliesst. Auf dem letztgenannten Wege kann namentlich beim Kinde, wo dieser Bindegewebsstreifen noch in seiner ganzen Dicke besteht, eitrige Entzündung des Mittelohrs sehr leicht zur Schädelhöhle fortgeleitet werden.

Ein noch näherer und directerer Weg führt von der Paukenhöhle zur Schädelbasis längs der Bahn des Facialis. Dieser Nerv verläuft bekanntlich eine ziemlich lange Strecke von der Schleimhaut der Paukenhöhle nur durch eine äusserst dünne und oft unvollständige Knochenplatte getrennt. Eine Entzündung des Mittelohrs wird sich daher mit Leichtigkeit auf denselben fortpflanzen können und zwar nicht nur nach der Peripherie zu in den Canalis Fallopieae hinein (s. periphere Facialislähmung I. S. 243), sondern auch centralwärts durch den Meatus auditorius internus, der mit einer Fortsetzung der Dura mater ausgekleidet



ist, auf diese und die weichen Gehirnhäute an der Schädelbasis. Durch denselben inneren Gehörgang kann die Eiterung von der Pauke aus auf die Schädelbasis gelangen, wenn nach erfolgtem Durchbruch des Eiters in das Labyrinth die dieses vom inneren Gehörgang trennende Lamina cribrosa durchbrochen wird; selten erfolgt die Fortpflanzung der Labyrinthvereiterung auf die Schädelbasis durch die *Aquaeductus cochleae et vestibuli*.

Aus diesen anatomischen Thatsachen ist es zu verstehen, wie nicht nur bei den durch Caries hervorgebrachten mehrweniger hochgradigen Zerstörungen des Felsenbeins, sondern bei jeder eitrigen Entzündung des Mittelohrs es zu einer entzündlichen Affection der Dura und von da aus der weichen Häute kommen kann. Bei Caries des Zitzenfortsatzes entsteht die eitrige Meningitis meist erst secundär in Folge von Phlebitis des Sinus an der Basis, welche ihrerseits auf Verschleppung eines eitrigen Gerinnsels aus einer entzündeten Knochenvene des Antrum mastoideum zurückzuführen ist.

Es ergibt sich aber gleichzeitig aus denselben Thatsachen die dringende Mahnung, sich bei einer durch die Autopsie ätiologisch nicht klargelegten Meningitis nicht eher zu beruhigen, als bis eine Eröffnung des Daches der Paukenhöhle und des Porus acusticus nebst dem Facialiskanal über eine etwaige Fortpflanzung einer Entzündung von diesen Theilen aus Licht verbreitet hat. Bei Kindern gelingt die dazu nöthige Präparation des Felsenbeins leicht, bei Erwachsenen erfordert dieselbe grosse Mühe und Geschicklichkeit; genaue anatomische Localkenntniss aber ist in beiden Fällen dringendes Erforderniss.

Auch von der cariös afficirten Nase kann die Meningitis ausgehen, namentlich wenn die Siebbeinplatte selbst cariös verändert ist, wie in einem bei der tuberculösen Meningitis mitzutheilenden Falle. In einem Falle von Huguenin ging die eitrige Convexitätsmeningitis mit bacterischer Infection von der acut erkrankten Stirnhöhle aus. Auch bei der epidemischen Cerebrospinalmeningitis soll nach Strümpell die Einwanderung der Entzündungserreger häufig von der Nasenhöhle aus geschehen.

Innerhalb des Schädels kann auch ein Hirnabscess, wenn er an die Gehirnoberfläche gelangt, Meningitis verursachen. Indessen muss man auch in diesen Fällen sich vergewissern, ob nicht etwa Eiterung des Mittelohrs das Primäre und Abscess wie Meningitis secundäre Erscheinungen sind. In seltenen Fällen kann eine Entzündung der Rückenmarkshäute bis in den Schädelraum aufsteigen und hier eine basale Meningitis hervorrufen, wie in dem S. 101 von mir mitgetheilten.

Die zur Meningitis führenden Schädeltraumen müssen nach den jetzt geltenden Ansichten über die Entstehung eitriger Entzündungen stets mit offenen Wunden verbunden sein. Durch letztere können die Entzündungserreger eindringen und nach vorausgegangener eitriger Entzündung der Diploë mit oder ohne Thrombophlebitis auf die Hirnhäute übergehen. In solchen Fällen von traumatischer Meningitis, wo jede Hautläsion fehlt, muss man die Möglichkeit eines tuberculösen oder syphilitischen Ursprungs wohl im Auge haben, weil gerade durch Schädelverletzungen diese beiden Affectionen aus längerer Latenz wachgerufen werden können (s. Hirntuberkel und Hirnsyphilis).

Auf demselben Wege, wie bei den offenen Wunden, findet die Fortpflanzung der Infection statt bei Meningitis im Gefolge von Erysipelas oder anderen Affectionen der Haut und des Unterhautbindegewebes am Kopfe und Nacken (Carbunkel). Bei der Meningitis der Säuglinge, welche an Keuchhusten leiden, erfolgt die Infection vielleicht von der entzündeten Nasenschleimhaut aus (Steffen, Eulen burg).

Bei den bis jetzt erwähnten Formen der secundären Meningitis war die mehrweniger directe Fortpflanzung der Entzündung von der Nachbarschaft aus nachgewiesen. Die Entzündungserreger können aber auf dem Wege der Blut- oder Lymphgefässe auch von entfernten Körpertheilen her ihren Weg nach der Hirnpia finden und eine sogenannte metastatische Meningitis hervorrufen. Eine solche ist beobachtet am häufigsten bei croupöser Pneumonie und eitriger Pleuritis, aber auch bei ulceröser Endocarditis, Pyämie und Septicämie, acutem Gelenkrheumatismus, Pocken, Scharlach, Dysenterie, sehr selten bei Typhus.

#### Pathologische Anatomie.

Im ersten Stadium der Meningitis zeigt sich über die ganze Hirnoberfläche arterielle Congestion mit übermässiger Füllung der kleinsten Gefässe. Die Pia erscheint nur sulzig infiltrirt und hie und da einfach getrübt. Dieses Bild ändert sich sehr bald, insofern die diffuse rosige Färbung der Hirnoberfläche durch Einlagerungen von gelblich grünlichem Eiter in die Maschen der Pia unterbrochen wird. Diese Einlagerungen vertheilen sich streifen- oder inselförmig; nur selten erscheint ein grosser Theil der Hirnoberfläche davon gleichmässig gelb gefärbt. Alsdann kann das eitrige Exsudat bis zu 2 mm dick sein und wie eine Eiterschwarte die Hirnoberfläche überziehen.

Die Exsudation folgt den Gefässen und erfolgt daher am massigsten in den Furchen zwischen den Windungen. Unter dem Mikroskop sieht man die Gefässcheiden je nach dem Stadium mit rothen und weissen Blutkörperchen und mit Eiterkörperchen angefüllt. Gewöhnlich findet sich die eitrige Meningitis ausschliesslich auf der Convexität des Gehirns, wesshalb man sie zum Unterschied von der tuberculösen Meningitis, die wesentlich die Basis einnimmt (*Basalmeningitis*), als *Convexitätsmeningitis* bezeichnet; selten an der Basis. Letzteres hat aber fast regelmässig statt, wenn die Entzündung von einer Affection des mittleren Ohrs ausgeht.

Die zunächst hervorgerufene umschriebene Paehymeningitis setzt sich hier auf die anliegenden weichen Hirnhäute fort, und so entsteht zuweilen eine Verlöthung der Dura mit der Pia und dem Gehirn. In anderen Fällen erfolgt ein Durchbruch des Eiters durch die vom Knochen durch Exsudatauflagerungen abgehobene und stark verdickte Dura in gerader oder schräger Richtung. Im ersteren Falle entspricht das Loch in der Dura der Oeffnung im Tegmen tympani, im letzteren sind beide durch einen schräg verlaufenden Perforationscanal verbunden. Die Leptomeningitis beschränkt sich meist nicht auf die nächste Umgebung der Durchbruchstelle, sondern die Entzündung geht auf die weichen Häute des Kleinhirns, des verlängerten Marks und selbst des Rückenmarks über. Oft genug kommt es dabei zur Convexitätsmeningitis.

Auch in die Ventrikel hinein längs der Plexus chorioidei kann sich die Eiterablagerung fortsetzen. Die Ventrikel sind dann gewöhnlich mit einer grösseren Menge seröseitriger Flüssigkeit gefüllt und das Ependym zeigt entzündliche Veränderungen. Selten enthalten die Ventrikel wenig Flüssigkeit. Die Hirnrinde ist in Folge gesteigerten interstitiellen Druckes blutarm, leicht erweicht oder ödematös und mit punktförmigen Capillarhämorrhagien durchsetzt. Nach Wegnahme der Dura zeigen sich in Fällen mit reichlichem Exsudat oder Ventrikel-erweiterung die Zeichen des stattgehabten Hirndrucks: die Oberfläche der weichen Häute ist trocken glänzend, die Windungen sind plattgedrückt.

Zuweilen kann sich der acute entzündliche Process zurückbilden; alsdann wird das flüssige Exsudat resorbirt und schliesslich finden wir die weichen Häute weisslich getrübt und verdickt, ja stellenweise aus festem narbenähnlichen Bindegewebe bestehend; die darunter gelegenen Windungen, mit denen sie fest verwachsen, sind alsdann abgeplattet und durch Druck atrophisch. Man bezeichnet diese Veränderungen als *chronische Meningitis*.

## Symptome.

Behufs grösserer Uebersichtlichkeit der Symptome hat man zwei Stadien unterschieden: 1. ein Stadium der Gehirnreizung und 2. ein Stadium der Gehirndepression. Indessen lässt sich in den meisten Fällen eine genaue Grenze, wo die Erscheinungen der Reizung aufhören und die der Lähmung beginnen, nicht ziehen, vielmehr beobachten wir die Symptome der beiden Stadien vielfach nebeneinander.

Prodromalerscheinungen — Kopfschmerz, Schlaflosigkeit, Reizbarkeit und allgemeines Uebelbefinden — erreichen bei der einfachen Meningitis nur sehr selten eine merkliche Ausbildung oder längere Dauer. Sie fehlen in den meisten Fällen. Vielmehr bricht die Krankheit bei Erwachsenen und älteren Kindern nicht selten mit einem Schüttelfrost herein, auf welchen eine plötzliche Temperatursteigerung bis auf 39,5 oder 40 ° C folgt. Daneben besteht heftiger Kopfschmerz, der zeitweise exacerbirt, und häufiges Erbrechen von ausgesprochenem cerebralen Character (s. S. 290). Der Stuhl ist während des ganzen Verlaufs angehalten. Beim Versuche zu gehen schwanken die Kranken wie Betrunkene, klagen dabei über Schwindel und Benommenheit, welche letztere sehr bald in unklaren Aeusserungen und leichten Delirien ihren Ausdruck findet. Das Bewusstsein ist von vornherein gestört. Kleine Kinder zeigen in dieser Periode eine grosse Aengstlichkeit, als fürchteten sie zu fallen, so dass sie sich an die Person, welche sie trägt, krampfhaft anklammern und dabei sehen sie sich mit stieren Augen scheu um. Daneben zeigen sonst sanfte Kinder eine grosse Heftigkeit, schlagen die ihnen dargebotene Saugflasche aus der Hand u. dergl.

Gegen Sinnesreize, besonders gegen grelles Licht, sind Kinder wie Erwachsene sehr empfindlich. Eine grosse Hyperästhesie der Haut, verbunden mit plötzlichem Zusammenfahren in Folge erhöhter Reflexerregbarkeit, wird hier noch häufiger beobachtet als bei der tuberculösen Meningitis. Die Ansicht, dass dieselbe auf eine merkliche Betheiligung der Pia des Rückenmarks zurückzuführen sei, hat Gerhard t bei allen Autopsien bestätigt gefunden. Daneben besteht zu Anfang Schlaflosigkeit: Erwachsene werfen sich stöhnend hin und her; Kinder liegen mit offenen Augen da und lassen von Zeit zu Zeit ein ängstliches Wimmern vernehmen. In anderen Fällen kommt es alsbald zu lauten Delirien oder selbst zur tobsüchtigen Raserei.

Das Fieber steht im Verhältniss zur Intensität und Ausdehnung des exsudativen Processes; befällt dieser in intensiver Weise einen grossen Theil der Convexität, so erreicht die Temperatur jedenfalls am dritten Tage der Krankheit 40 ° C. und für die nächstfolgenden Tage

besteht eine in hohen Zahlen sich bewegende Subcontinua. Der Puls entspricht ungefähr der jeweiligen Temperatur; selten ist er so verlangsamt und wird so wenig durch die Temperatur beeinflusst wie bei der Piatuberculose, wo der hochgradige Hirndruck diese Wirkung hervorbringt.

Die motorischen Reizungsercheinungen beschränken sich bei Erwachsenen meist auf Nackenstarre, Zucken und Zittern der Extremitäten, klonische und tonische Krämpfe der Kiefermuskeln; selten kommt es zu allgemeinen Convulsionen. Bei Kindern unter zwei Jahren dagegen spielen die letzteren in dem Symptomenbilde eine grosse Rolle. Das Hereinbrechen des Krampfanfalls kündigt sich hier an durch deutliches Hervortreten der grossen Fontanelle, stieren Blick, wachsfarbenes Erbleichen des Gesichts. Plötzlich verzieht das Kind das Gesicht, macht Kaubewegungen, verdreht die Augen und nun geht ein lebhaftes Spiel von Zuckungen im Antlitz und an den Extremitäten vor sich, meist auf der einen Körperhälfte mehr ausgesprochen als auf der anderen. Dabei wird der Kopf rückwärts gezogen, das Rückgrat oft nach hinten concav ausgebogen. Nach einigen Minuten folgt eine Pause von ein bis zwei Stunden; dann kommt ein neuer Anfall und so fort. Die Nackencontractur bleibt häufig schon jetzt permanent; ebenso zeigen die Glieder der einen oder anderen Seite nicht selten eine krampfartige Starre, besonders aber wird der Trismus ein andauernder, so dass man die Kiefer, namentlich bald nach dem Krampfanfall, nicht mehr von einander entfernen kann. In manchen Fällen (convulsive Form) werden die Pausen zwischen den Krampfanfällen immer kleiner und die Krämpfe cessiren nicht bis zum Tode, welcher spätestens nach 2 bis 8 Tagen eintritt.

So in folgendem sehr genau von mir beobachteten Falle: Kräftiger Knabe von 11 Monaten, bis 8 Tage vor dem Tode an der Mutterbrust, hatte am 22. und 23. Januar an mässigem Durchfall mit Eingesunkensein der Fontanelle gelitten, war am 25. wieder ganz wohl, so dass er entwöhnt werden sollte, schlug aber die Flasche fort und genoss an den folgenden Tagen, wo er mehrmals erbrach, ein ängstliches Wesen zeigte und unruhig schlief, nur etwas Suppe. Am 28. Morgens heftiger Schüttelfrost im Bade; danach den Tag über starke Somnolenz; in der Nacht kein Schlaf, sondern Daliegen mit offenen Augen und jammern. Am 29. heftiges Fieber, Temp. über 40 ° C. Puls 160, Erbrechen (auch der Muttermilch), grosse Fontanelle stark hervorgetrieben, pulsirt lebhaft; Gesicht wachsbleich. Am 30. Fieber dasselbe; Cheyne-Stokes; Deviation des Kopfes nach rechts; Sopor

unterbrochen von hörbaren Kaubewegungen, schmerzhaftem Verziehen des Gesichts, ängstlichem Schreien, Schlagen und Zuckungen der Extremitäten. Beginnende Hemiparese rechts an Facialis und Oberextremität. Am 31. Mittags 2 Uhr, als die Respiration ausserordentlich aussetzte und die Fontanelle zum Platzen prall hervorgetrieben war, trat der erste Krampfanfall ein. Unmittelbar nach Eröffnung einer prall gespannten Vene in der Nähe der Fontanelle, aus welcher sich etwa 30 Gramm anfangs dunkles, später helleres Blut entleerten: Nachlass der Zuckungen, Erweiterung der stecknadelknopfgrossen Pupillen, Regelmässigerwerden des Athems. Dieser wird nach einer Stunde wieder unregelmässiger, um 4 Uhr tritt wieder ein Krampfanfall ein und so fort, im Ganzen 5 Anfälle bis 1 Uhr Nachts; dann Pause bis 1. Februar 9 $\frac{1}{2}$  Uhr, von wo an bis 11 Uhr fast continuirliche Convulsionen. Die Anfälle verliefen nach dem oben geschilderten Typus und beschränkten sich auf die rechte Körperhälfte, welche immer mehr gelähmt wurde. Von früh 11 bis Abends 10 keine Krämpfe; von dieser Zeit an aber hielten sie 10 Stunden bis zum Tode an, der am 2. Februar 9 Uhr früh, also am 6. Tage nach dem Schüttelfrost erfolgte. In dieser Zeit wechselten die beschriebenen Anfälle mit solchen von Opisthotonus und Schlundkrämpfen mit Trachealrasseln ab. Der Unterleib war niemals deutlich eingezogen. Bei der Section fand sich nach Entfernung der straffgespannten Dura eitrigte Infiltration der Pia bis zu 2 mm Dicke ohne Tuberkel über die ganze Convexität des Grosshirns bis in die Fossae Sylvii hinein, aber an der Basis und am Kleinhirn fehlend.

In anderen Fällen, wo die Krämpfe weniger heftig und weniger häufig auftreten, tritt das zweite Stadium, das der Depression, deutlicher hervor.

Bei genauer Untersuchung findet man hier Andeutung von Lähmung an einem oder beiden Gliedern derselben Seite, gewöhnlich derjenigen, wo vorher die Convulsionen zuerst und am heftigsten auftraten. Auch Lähmungen im Facialisgebiet und an den Augenmuskeln sind nicht zu verkennen. Die Kranken liegen jetzt mit verfallenem, wachsbleichen Gesicht wie leblos da oder zeigen nur noch durch die stereotype Handbewegung nach dem Kopf oder, wenn man sie irgendwo berührt, durch eine zitternde oder zusammenzuckende Bewegung an den Extremitäten an, dass Kopfschmerz und Hauthyperästhesie noch fortbestehen.

Vorübergehend können selbst jetzt noch leichte Intervalle mit theilweiser Wiederkehr des Bewusstseins eintreten, so dass bei den Angehörigen wohl gar die Hoffnung auf Genesung wieder Raum gewinnen kann. Aber alsbald versinken die Kranken wieder in denselben sopo-

rösen Zustand wie vorher. Der Puls wird gegen den letalen Ausgang hin immer kleiner, frequenter und unregelmässiger, die früher beschleunigte Athmung aussetzend, zuweilen mit ausgesprochenem Cheyne-Stokes.

Als Herdsymptome müssen zunächst die hemiplegischen Lähmungen angesehen werden, wenn sie nicht vorübergehend, sondern dauernd sind. Sie sind auf eine Läsion der motorischen Rindfelder zurückzuführen. Verbreitet sich die Meningitis auf die Hirnbasis, so haben wir ausser der oft zuerst auftretenden Neuritis optica, die mit geringen Stauungserscheinungen einhergeht, am häufigsten Lähmung des Oculomotorius, ein- oder doppelseitig; diese fehlt meist, wenn der Process sich auf die Oblongata beschränkt und die hier abgehenden Nerven befällt. Alle diese Lähmungen dürften weniger auf den Druck des Exsudates, als auf eine die basalen Nerven selbst befallende Entzündung (Neuritis) zurückgeführt werden.

Wichtig ist es zu wissen, dass man bei Autopsien das anatomische Substrat für dieses oder jenes ausgesprochene Herdsymptom nicht selten vergeblich sucht. Sicher ist es, dass einfache Hyperämie genügt, um Herdsymptome hervorzubringen. Wahrscheinlich handelt es sich aber in solchen Fällen um weithin sich erstreckende anderweitige Veränderungen an den Gefässen.

Im Allgemeinen wird man die Delirien auf ausgedehnte Erkrankung der Hirnrinde an der Convexität, Erscheinungen von Hirndruck dagegen auf einen beträchtlichen Erguss in die Ventrikel beziehen dürfen.

Auf verschiedene Formen der Meningitis, wie typhöse, delirirende u. s. w., werden wir bei der Diagnose zu sprechen kommen. Hier wollen wir nur noch einige Worte über die partielle Meningitis sagen, wie sie bei Erkrankungen des Mittelohrs beobachtet wird. Die Krankheit beginnt hier zuweilen mit Frostschauer und Fiebererscheinungen, dazu kommt von vornherein sehr heftiger Kopfschmerz, welcher meist von der Gegend des erkrankten Ohrs ausgeht und remittirt, später aber über den ganzen Kopf sich verbreitet und continuirlich wird. Daneben bestehen allgemeine Hyperästhesie, Schlaflosigkeit, Schwindel mit Uebelkeit oder Erbrechen und schwankender Gang. Bei weiterer Ausbreitung der Entzündung nimmt die anfangs leichte Bewusstseinstörung immer mehr zu. Es zeigen sich Zuckungen in den Gesichtsmuskeln, seltener in den Extremitäten der befallenen Seite, sowie Nackenstarre und Trismus. Im späteren Verlaufe werden Lähmungen des Facialis, sowie des Hypoglossus und Glossopharyngeus gewöhnlich nicht vermisst; seltener sind solche der weiter nach vorn

gelegenen Hirnnerven; auch Lähmung einzelner Extremitäten oder Hemiplegie sind beobachtet. Schliesslich verfallen die Kranken in einen soporösen Zustand mit Lähmung der Blase und des Mastdarms, welcher in Coma und Tod ausgeht.

Der anfangs meist beschleunigte Puls wird zur Zeit des gesteigerten Hirndrucks auffällig verlangsamt, um gegen den tödtlichen Ausgang hin wieder schnell und dabei klein zu werden. Für den Durchbruch des Eiters durch das Tegmen tympani hält Politzer hochgradige Druckempfindlichkeit der Schläfengegend über der Ohrmuschel für pathognomonisch.

Der Verlauf der einfachen Meningitis ist von verschiedener Dauer, gewöhnlich aber ein schneller: bei Erwachsenen beträgt diese im Durchschnitt 8 bis 14 Tage, bei Kindern meist noch weniger. Seltener sind protrahirte Fälle mit dem Uebergang in chronische Meningitis. Besonders rapid kann die in Folge von Erkrankung des Mittelohrs entstandene Meningitis tödtlich verlaufen, namentlich bei Kindern nicht selten in 2 bis 3 Tagen. In anderen Fällen sehen wir gerade hier die anfangs stürmischen Erscheinungen — Kopfschmerz, Erbrechen, Bewusstlosigkeit, Convulsionen — zurückgehen und ein relatives Wohlbefinden eintreten, bis ein oder mehrere neue Anfälle dem Leben ein Ende setzen.

#### Diagnose.

Hier wollen wir noch einmal daran erinnern, wie wichtig es ist, beim Auftreten von meningitischen Erscheinungen sofort die Ohren gründlich zu untersuchen und zwar beide (s. oben S. 341).

Auch bei unzweifelhafter Erkrankung des Mittelohrs ist es keineswegs immer leicht, festzustellen, ob wirkliche Meningitis oder nur Meningealreizung (Hyperämie) durch Eiterretention vorliegt. Denn auch bei der letzteren (s. oben S. 415) kann es vorübergehend zu schweren Erscheinungen — Delirien, Bewusstlosigkeit, Erbrechen und Convulsionen — kommen. Für Meningitis spricht der Nachweis von Neuritis optica (Zaufal), während Lähmungserscheinungen, selbst Hemiparese nicht ohne Weiteres für jene Diagnose den Ausschlag geben dürften. So sah ich bei einer kräftigen Arbeiterfrau Störungen des Gefühls und der Beweglichkeit auf der rechten Körperhälfte, welche unter den Erscheinungen einer heftigen rechtsseitigen Mittelohrentzündung gleichzeitig mit Erbrechen und Schwindel aufgetreten waren, binnen 8 Tagen völlig verschwinden, nachdem bei localer Antiphlogose und Anwendung von Drasticis der Abfluss des Eiters durch Entfernung alter Polypen aus dem äusseren Gehörgang wieder hergestellt war. Ueber das Para-



doxe der dem Entzündungsherde wie in diesem Falle gleichseitigen motorischen und sensibeln Lähmungserscheinungen haben wir schon oben bei Gelegenheit der Pachymeningitis (S. 423) gesprochen.

Auf die Unterscheidung von der tuberculösen Meningitis werden wir bei dieser ausführlich zu sprechen kommen.

Wichtig ist ferner die Differentialdiagnose von Typhus und Delirium tremens. Die Unterscheidung von Typhus kann so schwierig sein, dass man geradezu eine typhöse Form der Meningitis aufgestellt hat. Für Meningitis spricht sehr heftiger Kopfschmerz mit Erbrechen, Hyperästhesie der Haut und Muskeln, Nackenstarre und verlangsamter Puls; dazu kommt das Fehlen der Roseola, des Milztumor und der für Typhus charakteristischen Temperaturcurve; auf die Darmerscheinungen ist weniger Werth zu legen, weil auch bei Typhus angehaltener Stuhl vorkommen kann.

Ferner können manche Fälle von Meningitis unter dem Bilde des Delirium tremens verlaufen (delirirende Form der M.). In gewissen Fällen dürfte selbst die Autopsie keinen Aufschluss geben, weil Alcoholmissbrauch auch als ätiologisches Moment der Meningitis gilt.

Bei tobsüchtigen Geisteskranken sei man mit der Diagnose von Meningitis sehr vorsichtig, und auch sonst wird man sich zuweilen mit dem autoptischen Befund einer mässigen Hyperämie und eines diffusen Oedems beruhigen müssen in Fällen, wo man Meningitis diagnosticirt hatte. Junge Aerzte sind davor zu warnen, dass sie nicht schwere Formen von Hirnhyperämie bei Kindern mit Meningitis verwechseln; auch bei Pneumonien im Kindesalter sind die Hirnerscheinungen nicht selten so stürmische, dass man erst durch den Nachweis von Bronchialathmen zur sicheren Diagnose kommt.

Die Prognose der einfachen Meningitis ist von allen Formen der Hirnhautentzündung relativ die günstigste, insofern Fälle von Genesung hier sicher verbürgt sind. Immerhin aber ist auch die einfache Meningitis eine schwere Erkrankung und bei den sogenannten Heilungen handelt es sich vielfach um Fälle, in welchen das volle Bild der Krankheit noch nicht zur Ausbildung gekommen war. Selten erfolgt noch ein nicht letaler Ausgang, wenn der Kranke schon von Sopor befallen war (Wunderlich). Und auch in den wenigen Fällen, wo die Kranken am Leben erhalten werden, bleiben gewöhnlich leichte Lähmungserscheinungen, Strabismus, Störungen des Gesichts und Gehörs und, was das Schlimmste ist, Defecte der Intelligenz (Schwachsinn) und des Gemüthes zurück.

## Therapie.

Die Behandlung ist wesentlich dieselbe wie bei der tuberculösen Meningitis (s. diese). Application von Kälte auf den glatt geschorenen Schädel, Ableitungen auf den Darm mit Calomel 3 bis 5 Centigramm mehrmals täglich, bis mehrere breiige Stühle erfolgt sind und Blutentziehungen durch 6 bis 20 Blutegel am Kopf sind die bei Kindern wie Erwachsenen üblichen Medicationen. Bei häufiger Wiederholung der Convulsionen bei Kindern empfehlen sich Klystiere mit Chloralhydrat  $\frac{1}{2}$  bis 1 Gramm in einer kleinen Tasse Leinsaamenthee. Ausserdem sind Einreibungen des Schädels, Nackens und Rückens mit grauer Salbe 3 bis 8 Gramm täglich in den ersten 3 bis 4 Tagen zu versuchen, neben Jodkalium 3 bis 8 Gramm innerlich in gehöriger Verdünnung.

Erst später sind Ableitungen auf die Haut mit grossen Blasenpflastern auf dem Kopf und im Nacken applicirt zu versuchen. Einpinselungen mit Tinct. jod. fortior (1 : 8) sind nur dann anzuwenden, wenn keine Mercurialeinreibungen vorausgegangen sind, weil sich sonst leicht die Haut zerstörendes Jodquecksilber bildet. Aus ähnlichen Gründen (Bildung von Sublimat in grösserer Menge) vermeide ich beiläufig Salzklystiere bei innerem Gebrauch von Calomel.

Symptomatisch sind bei Coma kalte Uebergiessungen des Schädels, wie sie unten bei der tuberculösen Form empfohlen oder im lauen Bade, bei Collapszuständen Wein, Moschus, Kampher, bei heftigen Kopfschmerzen Morphinum in kleinen Dosen, am besten subcutan, bei Schlaflosigkeit und Jactationen auch wohl Chloral, 1 bis 3 Gramm, anzuwenden.

In allen Fällen ist der Kräftezustand des Kranken im Auge zu behalten und im Nothfalle die Ernährung durch die Schlundsonde zu bewerkstelligen.

Zu einer Punction der Seitenventrikel nach vorausgegangener Trepanation (Wernicke), um den gesteigerten Hirndruck herabzusetzen, wird man sich gewiss nur selten entschliessen.

Dagegen ist eine möglichst frühzeitige ohrenärztliche Behandlung einer etwaigen Affection des Mittelohrs und die Antisepsis bei offenen Schädelwunden auf das dringendste zu empfehlen.

## Die chronische Gehirnhautentzündung.

## Chronische Meningitis. Leptomeningitis chronica.

Die chronische Meningitis kann, wie wir sahen, nach einer acuten zurückbleiben oder sich von vornherein selbständig entwickeln. Wir

haben auch hier nach dem Sitz zwei Formen zu unterscheiden, a) die chronische Meningitis der Convexität und b) die der Basis.

a) Die chronische Convexitätsmeningitis.

Die Aetiologie ist in den wenigsten Fällen klar zu stellen. Abgesehen von Schädeltraumen hat man anhaltende Bestrahlung des Kopfes durch übermässige Hitze der Sonne oder eines Ofens, so bei Köchen (Hammond) als Ursache beschuldigt; ausserdem auch andauerndes Bestehen von schwerem Gemüthsdruck, namentlich Angstzuständen. In allen Fällen sollte man auf chronischen Alcoholmissbrauch und namentlich auf Syphilis (s. unten Syphilis des Nervensystems) als ätiologische Momente von grosser Bedeutung achten. Ein grosses Contingent der chronischen Meningitis liefert auch das Greisenalter.

Pathologische Anatomie. Das Wesentliche des autoptischen Befundes ist Hyperämie der Gefässe und mehrweniger hochgradige Trübung und Verdickung der weichen Häute durch Neubildung eines narbigen Bindegewebes, durch welches sie auch mit der Hirnoberfläche mehrweniger unzertrennlich verwachsen sind.

Im Uebrigen ist zu bemerken, dass oft recht hochgradige Veränderungen der weichen Häute an der Convexität des Gehirns bei Sectionen gelegentlich gefunden werden, ohne dass darauf zu beziehende Symptome bei Lebzeiten besonders hervorgetreten wären.

Die Symptome der chronischen Convexitätsmeningitis haben in vieler Hinsicht Aehnlichkeit mit denen der allgemeinen Paralyse und der chronischen Erweichung der Grosshirnrinde. Auf die Mitbetheiligung dieser ist ein gut Theil der psychischen, motorischen und sensibeln Erscheinungen zurückzuführen.

Eines der gewöhnlichsten Symptome ist anhaltender Kopfschmerz, welcher in mässiger Heftigkeit die Stirn, ein oder beide Augenhöhlen oder auch den Scheitel einnimmt und durch geistige Anstrengung, oft schon durch blosses Lesen, noch mehr aber durch gespanntes Aufmerken, ausserdem aber auch durch Muskelanstrengung, sowie durch abhängige Lage des Kopfes gesteigert wird. Dazu kommt Schwindel und Schlafsucht. Eigentliche Geistesstörung fehlt. Indessen kommt es im weiteren Verlaufe gewöhnlich zur Schwäche des Gedächtnisses, albernem Wesen, Wiederholung derselben Redensart. Einer meiner Kranken wiederholte bei jeder Gelegenheit „wenn die Hoffnung nicht wär, so lebt ich nicht mehr“ und antwortete auf alle Fragen mit „ausgezeichnet“. Derselbe junge Mann von 17 Jahren

vernachlässigte die gewöhnlichen Gesetze der Sitte und des Anstandes, insofern er eine ihm fernstehende junge Dame, welche mit ihm als Kranke in derselben Anstalt war, ohne Weiteres besuchte.

**Motorische Störungen** lassen meist nicht lange auf sich warten. Sie sind meist leichter und vorübergehender Art: Schwäche und Zittern in den Gliedern, Zuckungen in einzelnen Muskeln oder Muskelgruppen; mangelhafte Articulation. Selten kommt es zu ausgebildeten Lähmungen ganzer Extremitäten, Augenmuskellähmungen oder epileptischen Convulsionen. Häufiger sind ausgesprochene Coordinationsstörungen zu verzeichnen.

Von **sensibeln Störungen** begegnen wir mehrweniger ausgedehnten Parästhesien, seltener ausgesprochenen Anästhesien, sowie neuralgischen Schmerzen an verschiedenen Theilen des Körpers.

Der **Augenspiegelbefund** ist häufig negativ; zuweilen ist Neuroretinitis constatirt.

Das **Allgemeinbefinden** ist zuweilen anfangs gar nicht gestört; jedenfalls aber im späteren Verlauf: Uebelkeit und Erbrechen, hartnäckige Obstipation und hochgestellter Urin.

Der **Tod** kann durch Verschlimmerung einzelner Erscheinungen eintreten; nicht selten erfolgt derselbe, nach vorausgegangenen Convulsionen, im Coma.

Die **Diagnose** ist bei Lebzeiten schwer zu stellen; namentlich ist die Unterscheidung von Erweichung der Rindensubstanz um so weniger möglich, als beide Affectionen als Theilerscheinungen einer Meningo-Encephalitis nicht selten gleichzeitig vorhanden sind. Bei der Rindenerweichung ist der Kopfschmerz geringer, dagegen treten die psychischen Störungen mehr in den Vordergrund.

**Prognose.** Nur wenn Syphilis, aber nicht zu alte, zu Grunde liegt, kann man auf Besserung hoffen.

**Therapie.** Auch wenn Syphilis nicht nachgewiesen ist, bleibt das Jodkalium in kleineren Dosen das Hauptmittel. Bei luetischer Basis muss man natürlich zu grösseren Gaben allmählich ansteigen und eventuell auch andere specifische Kuren, namentlich die Schmierkur verordnen. Locale Einreibungen am Schädel von kleineren Mengen von Mercurialsalbe sind auch bei nicht syphilitischen Kranken mit Vorsicht zu versuchen. Bei diesen kommen aber vorzugsweise Ableitungen im Nacken in Betracht, insonderheit die Application eines Haarseils auf 6 bis 8 Wochen oder länger (s. I. S. 67). Von letzterem werden zunächst gewöhnlich die Kopfschmerzen günstig beeinflusst.

## b) Chronische Basalmeningitis.

In Betreff der Aetiologie sind dieselben Momente zu erwähnen wie bei der Convexitätsmeningitis. In einer kleinen Zahl von Fällen ist Syphilis und zwar angeborene wie erworbene nachgewiesen. Die Affection kann Individuen jeden Alters befallen; Huguenin sah sie bei Schülern von 16—17 Jahren auftreten, während sie mit grossem Eifer ihren Studien oblagen.

Pathologische Anatomie. Im Allgemeinen ist die Ausbreitung der Entzündung viel umschriebener als bei der Convexitätsmeningitis. In manchen Fällen finden wir nur Trübung oder mässige Verdickung der Häute, in anderen dagegen sind die weichen Häute in eine schwierige schnige Membran von beträchtlicher Dicke (bis zu 1 cm) verwandelt, durch welche die von der Gehirnbasis abgehenden Nervenstämme sozusagen strangulirt werden. Am häufigsten und intensivsten findet sich die Entzündung zwischen Chiasma und Pons; von hier erstreckt sie sich nach vorn längs der Riechnerven, nach hinten bis zum verlängerten Mark.

Ueber eine Form der chronischen Meningitis, welche mit chronischem progressiven Hydrocephalus internus einhergeht s. diesen.

Symptome. Die chronische Basalmeningitis characterisirt sich hauptsächlich durch fortschreitende Lähmung von an der Hirnbasis austretenden Nerven. Jenachdem die Entzündung nach vorn oder nach hinten fortschreitet, werden die betroffenen Nerven einer nach dem anderen gelähmt. Ist der Geruch auf der einen Seite aufgehoben, so dürfen wir annehmen, dass die Affection auf derselben Seite in der vorderen Schädelgrube in der Nähe des Olfactorius ihren Sitz hat. Am häufigsten werden der Opticus und die Augenmuskelnerven befallen. Horner konnte eine ganze Reihe von Fällen publiciren, wo die Affection zur Atrophie des Opticus und zu totaler Blindheit geführt hatte. Ja von den gut untersuchten Fällen sah Huguenin keinen ohne wesentliche Veränderungen an der Retina verlaufen: Retinalstauung, Papillarödem, Neuroretinitis und Atrophie. Diese Zustände bilden unter Umständen eine Reihe von dem ersten bis zum letzten; bei früh eintretendem Tode entwickelt sich die Reihe bis zum Oedem oder bis zur Neuroretinitis oder es tritt schon, nachdem das Oedem sich gebildet, Besserung und Genesung ein; oder endlich es entsteht zunächst Oedem der Papille, die Stauung kommt danach. Den Fall, dass von Anfang an Neuroretinitis entstanden wäre, hat Huguenin hier nie gesehen, wohl aber bei Tumoren. Im Uebrigen ist die Ausdehnung des Opticusverlaufs an der Hirnbasis zu gross, als dass man aus seiner Erkrankung besondere

Schlüsse in Bezug auf die genauere Localisation des Processes ziehen dürfte. Dagegen weist das ausschliessliche Befallensein des Oculomotorius auf die Gegend des Grosshirnschenkels, des Trochlearis auf den vorderen, des Abducens auf den hinteren Rand der Brücke hin. Mit Augenmuskellähmung combinirt sich häufig unbeschriebene Anästhesie im Gebiet des Quintus (v. Gräfe). Von den übrigen Nerven sehen wir am häufigsten den Hypoglossus befallen werden, seltener den Facialis und Acusticus; kaum je den Glossopharyngens, Vagus und Accessorius.

Psychische Symptome fehlen gewöhnlich.

Motorische Störungen zeigen sich in mässigem Grade ziemlich häufig: zuweilen beginnt die Affection mit einem epileptiformen Anfall oder Zuckungen in einem Glied, einer Muskelgruppe, einem einzelnen Muskel, gewöhnlich mit kurzer Bewusstseinspause. Im späteren Verlaufe werden Paresen eines Arms, einer Hand, eines Fingers beobachtet. In gleicher Weise findet man partielle Anästhesie an einer oberen oder unteren Extremität, seltener über eine ganze Körperhälfte verbreitet. Von Allgemeinerscheinungen können Kopfschmerz und Schwindel in excessivem Grade auftreten.

Diagnose. Von nichtsyphilitischen Tumoren unterscheidet sich die chronische Basalmeningitis durch das schnellere Auftreten der Erscheinungen bei geringerer Intensität derselben. Von syphilitischen Neubildungen ist eine Unterscheidung unmöglich, zumal wenn man an der Anschauung Virchow's festhält, dass in allen Fällen von syphilitischer Meningitis eine gummöse Neubildung vorausgegangen. Ebenso wenig ist eine Differentialdiagnose von Thrombose der Arterien an der Hirnbasis möglich.

Prognose. Relativ günstig ist dieselbe bei syphilitischer Basis (s. unten). In allen übrigen Fällen kommt, wenn überhaupt, die Heilung oft nur mit Defect zu Stande.

Therapie. Auch hier spielt das Jodkalium bei der Behandlung die Hauptrolle. Gegen die Lähmungen und Anästhesien ist Electricität zu versuchen.

**Die tuberculöse Gehirnhautenzündung. Meningitis tuberculosa.**

**Basilarmeningitis. Hydrocephalus acutus.**

Die tuberculöse Meningitis ist eine durch Invasion von Tuberkelbacillen entstandene Entzündung der weichen Gehirnhäute, welche sich besonders stark anzubilden pflegt an der Hirnbasis (Meningitis

basilaris) und häufig mit einem serösen Erguss in die Ventrikel (Hydrocephalus acutus) einhergeht.

#### Aetiologie.

Die tuberculöse Entzündung der Hirnhäute dürfte in allen Fällen als eine secundäre Affection aufzufassen sein, insofern der primäre Infectionsherd in anderen Organen zu suchen ist. Auf einen solchen müssen auch die sogenannten solitären Tuberkelknoten im Gehirn, welche zuweilen die Aussaat für die Hirnhauttuberculose liefern, zurückgeführt werden. In 38 Fällen von tuberculöser Affection der Meningen fand Hessert nur 2, in welchen die anderen Organe frei von Tuberkeln waren.

Die primären Tuberkelherde machen nicht selten ausgesprochene Symptome, und dann erscheint die tuberculöse Meningitis als der zum Tode führende Schlussact eines längeren Leidens, so z. B. bei Lungentuberculose; oder es bestehen von Seiten jener zur Zeit des Ausbruchs der Meningitis keine Erscheinungen und dann hat diese den Anschein einer selbständigen Erkrankung.

Der primäre Tuberkelherd liegt keineswegs immer zu Tage; ja selbst bei der Autopsie gelingt es oft erst nach sorgfältiger Durchmusterung aller Organe denselben aufzufinden. Kommt er nicht nachgewiesen werden, so liegt der Verdacht vor, dass er an einer ungewöhnlichen Stelle z. B. im Warzenfortsatz oder in der Wand der Harnblase übersehen wurde.

Den gewöhnlichsten Ausgangspunkt stellen die tuberculös erkrankte Lunge oder Pleura dar; in anderen Fällen die Bronchial-, Mesenterial- oder Retroperitonealdrüsen; seltener die Hoden oder andere Theile des Urogenitalapparates. Weiter verdienen die tuberculösen Knochen- und Gelenkaffectionen alle Beachtung.\*)

\*) Von den Schädelknochen kommt in erster Linie das Felsenbein in Betracht; relativ selten scheint das Siebbein den Ausgangspunkt zu bilden, wie in folgendem von mir beobachteten Falle, wo allerdings gleichzeitig das rechte Felsenbein carios war. Ein 5jähriger Knabe von phthisischen Eltern litt seit 2 Jahren nach den Masern an Anschwellung der Halsdrüsen, eitrigem Ausfluss aus dem linken Ohr und bald danach auch aus der Nase. Seitdem kränkelte er, bis im October 1871 eine tuberculöse Meningitis eintrat, welche in 10 Tagen zum Tode führte. Bei der Section fanden sich, ausser der tuberculösen Basilar-meningitis, die hintere Fläche des rechten Felsenbeins usurirt und die Zellen des Processus mastoideus mit dickem Eiter gefüllt, ausserdem aber links hinter der Lamina cribrosa eine über 50 Pfennig grosse viereckige missfarbige Stelle,

Doch ist auch hier der causale Zusammenhang meist so, dass von dem primär erkrankten Herde aus zunächst, also secundär, erst die Lunge erkrankt, bevor es zur tertiären Affection der weichen Hirnhäute kommt. Der Weg, auf welchem die Tuberkelbacillen nach dem Gehirn gelangen, ist nach meiner Beobachtung bei Solitärtuberkel nicht selten deutlich gekennzeichnet durch eine continuirliche Kette geschwollener Lymphdrüsen, welche auf derselben Seite am Halse hervortreten, wo im Gehirn der Tuberkel gefunden wird. Ueberhaupt sind die Wege, auf welchen das Tuberkelgift im Körper sich verbreitet, gewiss zunächst die Lymphwege, weiter aber auch die Arterien; bei primärer Lungentuberculose, z. B. mischt sich emulsive Tuberkelbacillen enthaltende Käsesubstanz direct dem Blute der Lungenvenen bei und gelangt auf embolischem Wege in die Piaarterien. Daraus würde sich die in vereinzeltten Fällen ausschliesslich auf einen Arterienbezirk der Pia beschränkte Miliartuberculose erklären. Ausserdem giebt es aber wahrscheinlich noch andere Wege. Nach Weigert kann das Tuberkelgift aus einer tuberculösen Drüse zunächst in eine benachbarte Vene und von hier aus in den Blutstrom gelangen.

Aetiologisch spielt die Erbllichkeit eine hervorragende Rolle. Oft sieht der Hausarzt trotz aller prophylactischen Bemühungen fast alle Kinder derselben Eltern in einer gewissen Lebensperiode an Meningealtuberculose hinsterven. Das, was sich forterbt, ist nicht etwa die ausgesprochene Tuberculose; die Eltern jener frühzeitig gestorbenen Kinder zeigen oft keine einzige Erscheinung dieser Krankheit. Wohl aber vererbt sich eine Disposition tuberculös zu erkranken. Diese zeigt sich im Kindesalter in den Krankheitserscheinungen, welche man sonst unter dem Namen der Scrophulose zusammenfasste und tritt namentlich im Verlauf oder nach Ablauf von Infectionskrankheiten, besonders Masern, Scharlach und Keuchhusten zu Tage in Gestalt von zur Verkäsung führenden Entzündungen der oben angeführten Drüsen, wie der Knochen und Gelenke. Richard Pott hat nachgewiesen, dass eine gewisse Zeit nach Masern- und Keuchhustenedidemien die Zahl der Erkrankungen an Meningitis tuberculosa auffällig zunimmt. Die tuberculöse Erkrankung der Gelenke lässt sich nicht selten auf ein leichtes locales Trauma zurückführen.

Weniger durchsichtig sind andere ätiologische Momente, wie übermässige Muskelanstrengung, Contusionen des Schädels, Insolation, Be-

---

wo der Knochen ganz necrotisch war, so dass er beim leisen Druck einbrach und nun einen Einblick in die auf ihren Wänden mit grünlichem, missfarbigem Eiter überkleidete Nasenhöhle gestattete.



rauschung oder Aufregung, nach welchen man plötzlich tuberculöse Meningitis auftreten sah. Indessen liegt die Annahme nahe, die durch diese Schädlichkeiten gesteigerte Congestion zu den Meningen dabei in Anschlag zu bringen.

Die Piatuberculose kommt vorwiegend im Kindesalter vor, am häufigsten zwischen dem zweiten und siebenten Lebensjahre; weniger häufig vom siebenten bis zehnten, noch weniger vom 10. bis 15.; nach dem 45. Lebensjahre ist dieselbe äusserst selten.

Von grosser Bedeutung für die Scrophulose und damit für die Entstehung der tuberculösen Meningitis ist ungenügende Pflege der Kinder: mangelhafte Ernährung, schlechte Wohnung und Luft. Daher das auffällig häufige Vorkommen des Hydrocephalus acutus in grossen Städten (in London kommen nach Bennett ein Drittel mehr Fälle vor als in den übrigen Städten Englands) und in den armen Volksklassen.

#### Pathologische Anatomie.

Der anatomische Befund bei tuberculöser Meningitis setzt sich zusammen: 1. aus den Tuberkeln und 2. aus den Entzündungserscheinungen der Pia, sowie 3. aus der consecutiven Rindenaffection und 4. aus dem hydrocephalischen Erguss.

Hier ist sogleich von vornherein die auffällige Thatsache zu registriren, dass der Grad der Entzündung mit der Menge der Tuberkel in der Pia keineswegs in geradem Verhältnisse zu stehen scheint. Vielmehr begegnen wir in Fällen, wo wir nur ganz vereinzelte Tuberkel auffinden können, nicht selten den hochgradigsten Veränderungen an den weichen Häuten. Diesen stehen aber auch Befunde gegenüber, wo einfache Tuberculose der Meningen ohne Entzündungserscheinungen bestand (s. unten den Fall Löther). Die Tuberkel sind bald gallertig und grau, bald verkäst und gelblich je nach den verschiedenen Stadien ihrer Entwicklung. Man findet sie besonders in der Nachbarschaft der Gefässe, in deren Lymphgefässscheide sie sitzen, am besten, wenn man die Pia behutsam von der Gehirnoberfläche ablöst und gegen das Licht ausgebreitet hält.

Bei aufmerksamer Untersuchung entdeckt man nicht selten auch in der Dura vereinzelte Tuberkel und zwar hier ebenfalls in nächster Nachbarschaft von Zweigen der Arteria meningea media. Verbreitung und Menge der miliaren Tuberkel ist in den einzelnen Fällen sehr verschieden.

Die Entzündungserscheinungen sind an der Hirnbasis am meisten ausgesprochen. Die weichen Häute sind hier gewöhnlich mit

Eiter infiltrirt und erscheinen dadurch gelblich getrübt und verdickt. Am constantesten finden wir ein serofibrinöses, gelblich sulziges Exsudat mit eingestrenten miliaren Tuberkeln in dem Raume zwischen Chiasma und vorderem Brückenrande. Von diesem Herde aus kriecht die Veränderung der weichen Häute nach allen Richtungen; zunächst nach vorn zu beiden Seiten in die Fossa Sylvii hinein, sowie an den Riechkolben entlang und mit den Artt. corporis callosi in die grosse Längsspalte; nach hinten um die Hirnschenkel herum und über die Brücke hinweg die Oblongata hinab und von da wieder zur unteren Fläche des Kleinhirns. Weiter geht die eitrige Infiltration mit den Plexus chorioidei in die Seitenventrikel hinein, so vor allen in das Unterhorn und durch die hintere grosse Hirnspalte über die Vierhügel hinweg in den dritten Ventrikel. Schliesslich setzt sich dieselbe in bandartigen gelben Streifen längs der Gefässe nicht selten auch auf die convexe Oberfläche des Gehirns fort. Hier tritt sie besonders hervor, wenn eine merkliche Hyperämie der weichen Häute vorhanden ist. In welchem Grade die letztere besteht, hängt wesentlich ab von der Menge der in den Ventrikeln ausgeschiedenen Flüssigkeit und dem dadurch bedingten Druck der Hirnoberfläche gegen die Schädelknochen. Sind die Piagefässe bis in ihre feinsten Verzweigungen injicirt, so kann die dadurch entstehende fleckenartige Röthe kleine Blutextravasate vortäuschen. Indessen können solche als rothe Punkte oder grössere rothe Flecke auch wirklich vorhanden sein. Ueber ihre Entstehung s. unten.

Abgesehen von solitären Tuberkeln (s. Hirntumoren) findet man in einzelnen Fällen flächenhaft sich ausbreitende verkäste Herde oder bindegewebige Schwielen, welche verkäste miliare Tuberkel älteren Datums enthalten und kleinen Gefässen, namentlich Venen folgend, sich tief in die Hirnsubstanz hinein erstrecken können. Die entzündlichen Veränderungen der Pia können nicht ohne Bethheiligung der darunter gelegenen Hirnrinde bestehen. Zunächst sind die weichen Häute an den betreffenden Stellen adhärent, so dass sie nicht ohne Verletzung der Hirnoberfläche abgezogen werden können. Weiter aber bildet sich an dieser eine subacute diffuse Encephalitis aus, welche anatomisch eine gewisse Aehnlichkeit hat mit den Veränderungen bei der allgemeinen Paralyse. Ausserdem aber begegnen wir in der Rinde und auch mehr in der Tiefe einmal kleinen Hämorrhagien und sodann umschriebenen Erweichungsherden. Beide Erscheinungen sind wohl hauptsächlich auf den Umstand zurückzuführen, dass die Tuberkel wie die consecutiven Exsudate regelmässig um die Gefässe herum gelagert und die Wandungen der letzteren selbst durch tuberculöse Vasculitis verändert sind;

in Folge hiervon muss die Circulation in denselben wesentlich erschwert, bez. ganz aufgehoben werden. Namentlich hat eine solche Gefässverschiessung am Abgange der Zweige der Arteria fossae Sylvii statt und dadurch erklären sich die nicht seltenen Erweichungen am Streifen- und Sehhügel (Rendu).

Der hydrocephalische Erguss in die Ventrikel dürfte nur in vereinzelt Fällen fehlen. Erreicht derselbe einen hohen Grad, so muss die Functionirung des Gehirns in Folge der intracraniellen Drucksteigerung beeinträchtigt werden. Inwieweit neben den genannten Circulationsstörungen eine entzündliche Veränderung des Ventrikel-ependyms an dem hydrocephalischen Erguss schuld ist (Löschner, West), lassen wir dahingestellt. Bei hochgradigem Hydrocephalus findet man die Umgebung der Ventrikel, besonders den Fornix und Balken im Zustande weisser Erweichung. Diese ist nicht schlechthin als Leichenerscheinung aufzufassen; vielmehr beginnt dieselbe wahrscheinlich schon *intra vitam* in Folge des starken Drucks, welchem jene Hirnpartien ausgesetzt sind.

Die basalen Hirnnerven leiden durch das sie umgebende Exsudat; weniger aber durch den Druck desselben, als in Folge von Fortsetzung der entzündlichen Veränderungen auf die Nervenscheide und von da auf die Nervenfasern selbst. Die Scheide des Opticus kann ampullenartig abgehoben sein. Zudem dürfte eine erhebliche Steigerung des intracraniellen Druckes auch diese Nerven treffen und in ihrer Functionirung beeinträchtigen. Treffen diese Momente im gegebenen Falle nicht zu, so müssen wir an eine intracerebrale Läsion der betroffenen Hirnnerven denken, z. B. durch solitäre Tuberkel. Ueberhaupt können diese je nach ihrer Lage das Symptomenbild der Meningitis wesentlich modifiziren. Nicht selten hat ein solcher Tuberkelknoten schon vor Jahr und Tag ganz ausgesprochene cerebrale Symptome gesetzt, z. B. Hemiplegie, und ist nun zur Aussaatstelle der Tuberkelbacillen geworden, welche die Meningitis hervorriefen.

Eine Betheiligung der Rückenmarkshäute an der tuberculösen Entzündung ist schon nach dem klinischen Verlaufe in sehr vielen Fällen anzunehmen und durch Sectionen (Liouville, Friedrich Schulze) hinreichend nachgewiesen. Ueber die gleichzeitigen tuberculösen Veränderungen in anderen Organen s. die Aetiologie.

#### Symptomatologie.

Die Symptomenbilder sind bei Meningitis tuberculosa ausserordentlich mannigfaltig je nach dem Lebensalter und der Constitution

der Kranken, sowie nach der Art der Entwicklung der Krankheit. Darum kann man sich nicht wohl durch Beschreibungen, sondern nur durch zahlreiche eigene Beobachtungen am Krankenbett eine Uebersicht über diese Mannigfaltigkeit verschaffen.

Seit langer Zeit ist man gewohnt, den Krankheitsverlauf in drei Abschnitte zerfallen zu lassen: ein Stadium der Excitation oder Hirnreizung, ein solches der Depression oder Hirnlähmung und ein intermediäres Uebergangsstadium, in welchem die Erscheinungen der Hirnreizung nach und nach immer mehr denen der Hirnlähmung Platz machen. Diese Eintheilung trifft zwar keineswegs für alle Fälle zu, aber sie bietet uns Anhaltspunkte für eine möglichst übersichtliche Darstellung.

Prodromalerscheinungen können dem Ausbruch der eigentlichen Krankheit Tage, Wochen oder selbst Monate lang vorhergehen. Bei Erwachsenen, welche schon seit längerer Zeit an Tuberculose der Brust- oder Unterleibsorgane leiden, macht sich nicht selten vor Ausbruch der Meningealtuberculose die allgemeine Abmagerung des Körpers mehr als bisher bemerklich und damit die allgemeine Körperschwäche und Unlust sich zu beschäftigen. Dazu kommen schlaflose Nächte mit leichten Delirien und aufgeregtes, unruhiges Verhalten am Tage. Nicht selten fehlen aber hier alle prämonitorischen Symptome und die Piatuberculose bricht plötzlich mit heftigem Kopfweg, Erbrechen und Fieber herein.

Bei Kindern spielen die Prodrome eine viel grössere Rolle. Es giebt viele Kinder, welche der erfahrene Arzt nicht ansehen kann ohne die Befürchtung, dass sie Candidaten der Meningealtuberculose sein könnten. Es sind das jene entweder von Haus aus schwächlichen, blassen und nervösen oder nach überstandenen Masern oder Keuchhusten siech gebliebenen Kinder, welche zu Katarrhen der Bronchial- und Darmschleimhaut neigen, mit unregelmässigem Appetit und einer zwischen Verstopfung und Durchfällen wechselnden Verdauung, mit fühlbaren, ja nicht selten zwischen den spärlichen Muskeln sichtbaren Lymphdrüsen, die besonders am Hals, bald seitlich, bald hinten sich präsentiren. Diese Kinder sind in ihrer geistigen Entwicklung ihren Altersgenossen vorausgeeilt und ziehen den Umgang mit Erwachsenen vor. Aber nicht nur diese, sondern oft genug auch scheinbar völlig gesunde und kräftige Kinder erkranken an Piatuberculose. Bei ihnen markiren sich die Prodrome besonders deutlich: Das bislang frische und fröhliche Kind wird verdriesslich und reizbar, will von seinen Gespielen nichts wissen oder macht sich durch eigensinniges Wesen bei ihnen unmöglich; es verliert den Appetit und

magert ab; am Tage ist es unlustig und matt, des Nachts unruhig, schläft mit halbgeschlossenen Augen, Auffahren, Aufschreien (*Cri hydrocéphalique*), Zähneknirschen und Hintenausbohren des Kopfes im Schlaf. Auch können zeitweise Kopfschmerzen und Erbrechen ohne jede Ursache vorübergehend auftreten. Aber auch im Kindesalter kann die Meningealtuberculose bei anscheinend bestem Wohlbefinden ohne Prodrome mit Kopfschmerzen, Erbrechen, Fieber, nicht selten mit allgemeinen Krämpfen plötzlich auftreten.

Das Stadium der Hirnreizung oder die eigentliche Invasion der Krankheit markirt sich durch Steigerung der Prodromalerscheinungen, wenn solche vorhanden waren; sonst wohl durch einen leichten Frost, auf welchen eine rapide Temperatursteigerung folgt; oder, wie schon gesagt, durch Kopfschmerz, Erbrechen und Fieber, oder bei Kindern durch einen oder mehrere Anfälle von allgemeinen Convulsionen. Der Kopfschmerz nimmt meist den ganzen Kopf ein, macht zuweilen zeitweilige Exacerbationen und ist gewöhnlich mit Schwindel verbunden.

Das Erbrechen hat durchaus den cerebralen Character, es erscheint unabhängig von den Ingestis und kann sich in den ersten Tagen öfter wiederholen; seltener besteht ein beständiges Würgen. Hartnäckige Verstopfung ist fast immer vorhanden.

Von Störungen der Motilität sind bei Kindern in diesem Stadium vor allen partielle oder allgemeine Convulsionen sehr häufig; bei Erwachsenen sind sie selten beobachtet. Nach denselben bleiben zuweilen leichte Zuckungen in Hand, Fuss oder Gesicht zurück. Dazu gesellen sich theils spastische, theils paralytische Erscheinungen an den Augenmuskeln (Schielen, Deviation, Nystagmus), an den Kaumuskeln (Kieferklemme), im Facialisgebiet (Grimmassiren, partielle Parese) und an den Extremitäten. Am ausgesprochensten ist die Rigidität an den Nackenmuskeln (Nackenstarre). Dieselbe kann sich über die Rückenmuskeln erstrecken (*Opisthotonus*). Auch die Bauchmuskeln sind gewöhnlich contrahirt und bringen die typische kahnförmige Einziehung des Bauches hervor. In andern Fällen ist das Abdomen nur eingesunken ohne Muskelspannung.

Von trophischen Störungen sah ich bei Kindern zwei Mal Decubitus am äusseren Ohr (Reimer beobachtete gangränöse Zerstörung der unteren Hälfte der Ohrmuschel), ein Mal an mehreren Körperstellen gleichzeitig.

Von sensibeln Störungen fällt besonders bei Kindern eine allgemeine Hyperästhesie der Haut und Sinnesorgane auf. Jede Lageveränderung, ja jede Berührung ruft ein schmerzhaftes Ver-

ziehen des Gesichtes und Abwehrbewegungen hervor. Besonders empfindlich ist die Nackengegend und später die ganze Wirbelsäule. Dazu kommt eine grosse Intoleranz gegen Licht und starke Geräusche: das Gesicht ist gegen die Wand gedreht und der Kopf in die Kissen gebohrt. Anästhesie, die meist partiell ist, wird gewöhnlich erst in den späteren Stadien beobachtet. Bei Erwachsenen können Parästhesien und Anästhesien lange Zeit dem Ausbruch der Piatuberculose vorausgehen, eine Thatsache, welche darum von Wichtigkeit ist, weil solche Kranke leicht als Hypochonder oder Simulanten angesehen werden. So konnte ich bei einem 43jährigen Rentanten, der an Hodentuberculose litt, zwei Jahre vor seinem an acuter Meningeal- und allgemeiner Miliartuberculose erfolgten Tode linksseitige Hemianästhesie nachweisen; an Parästhesien — (Gefühl von Spinnweben im Gesicht, Empfindung als gehörten die linksseitigen Extremitäten nicht zu ihm) — hatte er schon seit Jahren gelitten. Die Hautreflexe können schon jetzt auf beiden Seiten ein verschiedenes Verhalten zeigen, insofern sie auf der später gelähmten Körperhälfte herabgesetzt sind. Die Patellarreflexe sind in Folge der Kniecontractur abgeschwächt oder gar nicht hervorzurufen.

Psychische Störungen können in dieser ersten Periode durchaus fehlen. Erwachsene klagen zuweilen über Schwerbesinnlichkeit. Kinder setzen das prodromale mürrische Wesen fort. Gewöhnlich bestehen schon jetzt Somnolenz mit stillen Delirien und Sinnestäuschungen. Nur selten kommt es zu furibunden Zuständen. Die Pupillen können in diesem Stadium noch mittelweit sein und normal reagiren; in vielen Fällen sind sie verengert mit träger Reaction; zuweilen sind beide von ungleicher Grösse.

Von Wichtigkeit ist die ophthalmoscopische Untersuchung. Zwar findet man Tuberkel in der Chorioidea nicht so häufig, wie bei allgemeiner Miliartuberculose, immerhin bleibt aber der Nachweis von solchen ein sicheres Kriterium. Nicht pathognomonisch sind Stauungserscheinungen an der Papille.

In dem zweiten oder Uebergangsstadium nehmen die Erscheinungen von Hirnreizung mehr und mehr ab und machen denen von Hirnlähmung Platz. Die Anfälle von Somnolenz dauern länger und werden intensiver.

Die allgemeine Hyperästhesie der Haut und der Sinne lässt nach. Das Sensorium wird immer mehr getrübt. Durch Stöhnen und Greifen mit den Händen nach dem Kopf geben die Kranken Kunde, dass der Kopfschmerz noch besteht. Zuweilen ist der Uebergang aus dem ersten

in das dritte Stadium ein plötzlicher, insofern nach einem heftigen Anfall von allgemeinen Convulsionen sofort Coma eintritt. Die spastischen Erscheinungen treten noch mehr hervor als im ersten Stadium. Die Nackenwirbelsäule ist stark nach vorn ausgebogen; in manchen Fällen auch der Rücken- und Lendenabschnitt. Dazu kommt noch Beugecontractur im Hüft- und Kniegelenk. Jeder Versuch, die Stellung der versteiften Gelenke zu ändern, wird mit nicht zu verkennendem Stöhnen Seitens des Kranken zurückgewiesen. Die Lähmungserseheinungen im Gebiet der Augenmuskeln und des Facialis, wie an den Extremitäten treten jetzt mehr hervor. Die Pupillen sind jetzt erweitert, oft ad maximum und reagiren träge oder gar nicht.

Der während des ersten Stadiums oft noch frequente Puls wird jetzt verlangsamt — selbst bei Kindern sinkt er bis auf 60 Schläge in der Minute — und unregelmässig; auch die Respiration ist unregelmässiger geworden.

Im dritten Stadium hat das Coma einen Grad erreicht, dass an ein Erwecken des Kranken nicht zu denken ist. Die Kinder liegen da mit wachsblichem, leichenhaft kühlem Gesicht, offenem Munde und starren ausdruckslosen, durch Schleim verschleierten Augen. Die Pupillen sind stark erweitert und ohne Reaction. Die Steifigkeit des Nackens und der Glieder hat nachgelassen oder sogar einer allgemeinen Resolution und Erschlaffung Platz gemacht. Der Schluckreflex ist aufgehoben; Stuhl und Urin werden unwillkürlich entleert. Die vorher gespannte Fontanelle erscheint jetzt eingesunken. Die Abmagerung ist rapid fortgeschritten. Man ist versucht, das Kind für todt zu halten, namentlich während der Athmungspause der Cheyne-Stokes'schen Respiration (s. S. 294). Diese ist auch in solchen Fällen, wo dieser Typus nicht besteht, unregelmässig und oberflächlich; der Puls frequent und häufig ebenfalls unregelmässig. Der sparsam entleerte Urin enthält häufig Eiweiss, selten Zucker. Die Papille bietet jetzt meist das ausgesprochene Bild von Neuroretinitis mit oder ohne Stauungserseheinungen dar.

Von besonderem Interesse ist noch das Verhalten der Temperatur während des ganzen Verlaufes. Sie erreicht in den beiden ersten Stadien nur selten einen hohen Grad ( $40^{\circ}$  C.), vielmehr schwankt sie gewöhnlich zwischen  $38$  und  $39^{\circ}$ . Das Fieber ist durchaus atypisch und zeigt nicht selten längere Remissionen. Erst gegen den tödtlichen Ausgang hin steigt die Temperatur häufig bis auf  $41^{\circ}$  C., seltener ist ein prämortales Sinken derselben beobachtet. Im Verhalten des Pulses dagegen spiegelt sich der Verlauf der Krankheit wieder, insofern der anfangs entsprechend dem Fieber frequente Puls im Stadium der

Reizung in Folge von Reizung des Vaguscentrums Verlangsamung, später dagegen im paralytischen Stadium als Ausdruck der Vaguslähmung vermehrte Frequenz zeigt. Von grosser diagnostischer Bedeutung ist neben der Verlangsamung die Irregularität des Pulses. Die Haut zeigt während des ganzen Verlaufes meist hochgradige Trockenheit, auch wenn vorher bei Phthisischen hecticische Schweisse bestanden. Ebenso pflegen Auswurf und Durchfälle bei diesen mit Eintritt der Pia-tuberculose sich auffällig zu vermindern oder ganz aufzuhören. Erst gegen den letalen Ausgang hin treten die Lungensymptome (Trachealrasseln) wieder mehr hervor.

Von Lähmungen sehen wir bald partielle, d. h. auf einzelne Theile beschränkte, bald ausgesprochene Hemiplegien. Letztere können, wie ich mich in einem genau beobachteten Falle überzeugte, schon durch Hyperämie der Hirnrinde hervorgebracht werden und dann erst die eine, in dem betreffenden Falle die linke, und später die andere Körperhälfte befallen. In derselben Weise wechselt beiläufig zuweilen die conjugirte Deviation der Augen bei solchen Kranken.

Häufiger als vollständige Hemiplegien sehen wir partielle Lähmungen oder Monoplegien auftreten. Sie beruhen wie jene, wenn sie dauernd sind, meist auf Zerstörung motorischer Rindencentren und zeigen im späteren Verlauf einen ausgesprochen spastischen Character mit den daraus resultirenden Deformatäten. Die Lähmungen können schnell vorübergehen oder länger andauern. Die letzteren treten meist erst einige Tage vor dem tödtlichen Ausgange auf.

In vielen Fällen gehen den Lähmungen, namentlich den vorübergehenden, epileptiforme Krämpfe voraus. In dem oben citirten Falle von Hemiplegie leitete ein wie aus heiterem Himmel über den anscheinend völlig gesunden 12jährigen Knaben hereinbrechender epileptischer Anfall die Krankheit ein. Im Uebrigen haben diese Anfälle meist den Character der Rindenepilepsie: sie beschränken sich gewöhnlich nur auf eine Körperhälfte oder nur auf ein Glied oder auf die eine Gesichtshälfte und auf den Krampf folgt stets temporäre oder permanente Lähmung; ausserdem wird der Anfall meist durch Zittern, Zucken oder tonischen Krampf einzelner Muskeln des später gelähmten Theils eingeleitet. Nur in einem Punkt unterscheiden sich die Anfälle von den sonst bei Rindenepilepsie beobachteten: die Anfälle sind meist mit Bewusstseinsverlust verbunden und auch nach dem Anfalle setzt sich der Sopor eine Zeit lang fort; ja in dem erwähnten Falle blieb das danach eingetretene Coma drei Wochen lang bis zum letalen Ausgange bestehen. Auch eine sensorielle Aura — Lichtblitzen, unan-



genehme Geruchsempfindungen, Hören von Tönen oder Stimmen — kann dem Anfall vorausgehen.

#### Verlauf und Dauer.

Bei Kindern können wir unterscheiden zwischen Fällen mit sehr rapidem und solchen von protrahirtem Verlauf; zwischen beiden liegen die Fälle, welche sich in 2 bis 3 Wochen abspielen.

1. Als Paradigma der rapid verlaufenden Fälle möge folgender von mir beobachtete dienen: Marie Löther, 2½ Jahr alt, ein etwas zartes, aber blühend aussehendes und wohlgenährtes Kind hatte seit dem zwölften Lebensmonat nach dem Entwöhnen mit kurzen Unterbrechungen, wo sie hartnäckig verstopft war, an Durchfällen gelitten. Nachdem sie einige Nächte unruhig geschlafen, bekam sie plötzlich am 23. August 1867 Nachmittags 2 Uhr heftige Krämpfe, die sich fast ausschliesslich auf die Gesichtsmuskeln beschränkt haben sollen. Um 4 Uhr fand ich das Kind in tiefem Coma, welches sich unmittelbar an die Krämpfe angeschlossen hatte und schon um 6½ Uhr unter Trachealrasseln in den Tod übergang. Bei der Autopsie fanden sich an der Basis des Gehirns zahlreiche kleine crude Miliartuberkel ohne merkliche Trübung der weichen Häute. Die Lungen waren gesund bis auf zerstreute crude Miliartuberkel, welche ausserdem auch auf dem Peritoneum der Milz und in der nächsten Umgebung derselben, sowie im Dünndarm, hier zum Theil mit geröthetem Hof sich fanden. Die Mesenterialdrüsen dagegen waren zu massigen bis wallnussgrossen Knoten angeschwollen, die zum Theil käsige Erweichung zeigten.

Die Pathogenese dieses in 4½ Stunde tödtlich verlaufenen Falles ist sehr durchsichtig: Jahr und Tag bestehender Darmkatarrh, Verkäsung der Mesenterialdrüsen; von hier aus die Aussaat der Bacillen; Miliartuberculose der Lungen und der Gehirnhaut; von der letzteren aus rufen sie Reizungserscheinungen hervor, Convulsionen, denen schnell tiefes Coma und Tod folgen, ohne dass es zu einem merklichen hydrocephalischen Erguss gekommen wäre. Ein sogenanntes zweites Stadium fehlte also in diesem Falle.

2. In anderen Fällen ist der Verlauf ein protrahirter. Nachdem Wochen lang Prodromalerscheinungen vorausgegangen sind, kommt es zu deutlichen Symptomen von Hirnreizung. Diese halten wiederum mehrere Wochen an, bessern sich aber alsdann so, dass man das Kind ausser Gefahr glauben möchte. Dann aber wieder Zunahme der Reizungserscheinungen mit schnellem Uebergang in das Endstadium. So in folgendem Falle: Alfred W., 9 Jahr alt, rothblonder israelitischer

Knabe, hatte vor 3 Jahren Keuchhusten gehabt und war im letzten Winter abgemagert. Auch war er in der letzten Zeit reizbar und verdriesslich gewesen. Am 18. April 1886 erkrankte er Abends mit Fieber, am nächsten Morgen erbrach er und verfiel in Sopor mit Delirien. Am 22. fand ich den sehr abgemagerten, blassen Knaben mit starkem Fieber (T. 39 ° C., Puls unzählbar), hochgradiger Nackenstarre, eingezogenem Bauch, Flexionsstellung der Hüft- und Kniegelenke und excessiver Hauthyperästhesie noch soporös, so dass er auf lautes Anrufen schwerverständliche Antworten mit mürrischem Ausdruck gab. Dieser Zustand hielt an bis zum 30., nur dass jetzt das Bewusstsein völlig klar geworden war. An der rechten Ohrmuschel und dem rechten Trochanter hatte sich Decubitus eingestellt, welchen Pat. durch Kratzen verschlimmerte. Seit dem 7. Mai ging die Besserung noch schneller vorwärts; nur bestand noch grosse Reizbarkeit gegen Geräusche und Licht. Das Allgemeinbefinden hatte sich so gebessert, dass die Angehörigen von dem Fortbestehen der bedenklichen Prognose schwer zu überzeugen waren. Da traten am 27. Mai wieder Erbrechen auf, leichte Nackenstarre und Flexionscontractur der Knie. In den nächsten Tagen machte die Abmagerung rapide Fortschritte; später stellten sich Lähmung der linken Körperhälfte und Decubitus am Kreuzbein ein. Seit dem 8. Juni dann wieder Besserung, die bis zum 12. anhielt. In den letzten 8 Tagen war Patient fast ganz bewusstlos, hatte unwillkürliche Entleerungen und verweigerte jede Nahrung selbst mit der Saugflasche, durch welche er einer Mundentzündung wegen von Anfang der Krankheit an ernährt war. Am 24. Juni trat, nachdem Lungensymptome in der letzten Zeit hervorgetreten waren, unter Trachealrasseln der Tod ein. Section verweigert. Die Krankheitsdauer betrug 68 Tage, also fast 10 Wochen.

3. Zwischen jenen ganz rapiden und diesen protrahirten liegt die grosse Mehrzahl der Fälle, welche mehrweniger nach dem Schema von Traube verlaufen: erstes Stadium 8 Tage, zweites Stadium weniger als 8 Tage, drittes Stadium 1 bis 3 Tage.

Bei Erwachsenen, welche an Lungentuberculose mit hectischem Fieber leiden, ist der Verlauf ein ganz anderer. Dem allmählichen Hinsiechen wird plötzlich durch eine in wenigen Tagen zum Tode führende acute Meningitis tuberculosa ein Ende gesetzt. Ja manche Tuberculöse gehen bis zu diesem nicht vermutheten tödtlichen Befallenwerden der Hirnhäute ihren alltäglichen Beschäftigungen nach. Bei solchen zeigt sich zuweilen zuerst eine Unsicherheit im Gange, die sich durch die zunehmende Körperschwäche allein nicht erklärt. Zu Bett gebracht

verfallen sie bald in Coma, aus welchem sie bis zu dem einige Tage später erfolgenden Tode nicht wieder erwachen; so in folgendem von mir beobachteten Falle:

Franz Krause, 22 Jahr alt, Tischlergesell, nie recht gesund, vielfach magenleidend, vor 2 Jahren an Hämoptoë erkrankt, aus tuberculöser Familie (sein Vater starb an Phthisis), wurde nach mehrtägigem Unwohlsein am 29. Juli 1878 ziemlich soporös in das Hallische Stadtkrankenhaus gebracht, und starb bereits am 4. August. Die Temperatur, welche am Abend bis über 39 ° C. gestiegen war, fiel schon am folgenden Tage auf 38,7 und am dritten auf 37; bereits 2 Tage vor dem Tode sank sie bis auf 36,2. Die Pulsfrequenz war schon 4 Tage vor dem Tode auf 48 herabgegangen, hatte sich dann am nächsten Tage wieder auf 60 gehoben, um dann auf 42 in der Minute zu bleiben. Starker Sopor, später tiefes Coma, deutliche Nackencontractur; ausgesprochene Parese der linken Körperhälfte, besonders des Beins mit Deviation der Augen und des Kopfes nach rechts; an dem Tage vor dem Tode hatte die Deviation nach links statt, gleichzeitig war der rechte Arm leicht paretisch geworden.

Bei der Autopsie fanden sich, ausser alter Tuberculose beider Lungen mit haselnussgrosser Caverne in der Spitze des linken unteren Lappen, zerstreute weissliche Tuberkel in den Fossae Sylvii und an der Basis des Gehirns, wo die Häute mässig getrübt waren. Nur am Chiasma bestand eine 5 Pfennig grosse citrige feste Infiltration. Im Uebrigen enthielten die Subarachnoidealräume und die Ventrikel eine grosse Menge trüber Flüssigkeit; die Hirnsubstanz selbst war weich und ödematös.

In anderen Fällen wird trotz des hydrocephalischen Ergusses ein eigentliches Coma während des ganzen Verlaufes vermisst; es bestehen vielmehr traumhafte Unklarheit und Verworrenheit mit unablässiger Muskelunruhe und grosser Aufregung, kurz Zustände, die den Verdacht einer acuten Psychose aufkommen lassen, bis an das Ende. In diesen Fällen findet man bei der Autopsie chronische disseminirte Hirnhauttuberculose, bald in Gestalt von gelben Plaques an der Oberfläche, bald als in die Hirnsubstanz eindringende herdförmige Infiltrationen mit secundären Erweichungen in ihrer Umgebung. Bei demselben Befunde beginnt die Erkrankung wohl auch mit plötzlicher Lähmung, oder mit Aphasie. Schliesslich kommen bei Erwachsenen Fälle vor, welche denselben typischen Krankheitsverlauf zeigen wie bei Kindern.

## Diagnose.

Die Hirnhauttuberculose beginnt in vielen Fällen, besonders bei Kindern, so schleichend, dass man bei der scheinbaren Geringfügigkeit der Symptome die Schwere der Affection unterschätzen und dieselbe als „gastrische Störung“ oder bei vorhandenem Fieber als Typhoid ansehen kann. In solchen Fällen können namentlich die Verlangsamung und Irregularität des Pulses, die Unregelmässigkeit der Respiration und das plötzliche Erröthen des Gesichts den Arzt zur richtigen Diagnose führen.

Ist die Diagnose einer Meningitis unzweifelhaft, so fragt es sich, ob es sich um die tuberculöse, einfache oder epidemische Form handelt. Für die Annahme einer tuberculösen Meningitis spricht hereditäre Tuberculose, Scrophulose und Anämie des befallenen Individuums, schneller Wechsel der Symptome, namentlich der motorischen Störungen; für die Annahme der einfachen Form hohes Fieber, rascher stetiger Verlauf und Nachweis eines Trauma oder einer Ohr affection. Die beiden letzteren Momente haben freilich ebensogut für die tuberculöse Form aetiologische Bedeutung. Die Meningitis cerebrospinalis epidemica kennzeichnet sich abgesehen von dem epidemischen Auftreten durch den plötzlichen Beginn, die excessiven Kopfschmerzen, die frühzeitige Nackenstarre, sowie die Milzvergrösserung und Roseola.

In manchen Fällen kann die Meningitis tuberculosa vorwiegend die eine Gehirnhälfte befallen, so dass wir während des ganzen Krankheitsverlaufs Lähmung der entgegengesetzten Körperhälfte vor uns haben. In einem solchen von mir bereits mehrfach erwähnten Falle war schon am zweiten Tage der in 24 Tagen verlaufenden Krankheit Lähmung der linken oberen Extremität, am dritten auch der linken unteren Extremität und des linken Facialis constatirt worden; diese linksseitige Hemiplegie dauerte bis zum Tode an. Man ist dann leicht versucht, einen oder mehrere solitäre Hirntuberkel (s. diese) mit consecutiver Meningitis anzunehmen. Vorläufig haben wir hier während des Lebens keine Anhaltspunkte für die Differentialdiagnose. Ebenso wenig haben wir solche für die grössere oder geringere Menge des intraventriculären Ergusses. Wohl aber lässt sich die Prävalenz des Processes an der Basis von einer solchen an der Convexität des Gehirns meist unterscheiden: im ersten Falle haben wir Störungen im Gebiete der basalen Hirnnerven, namentlich des Facialis und der Augenmuskelnerven, insonderheit des Oculomotorius, im anderen aber ausgesprochene motorische Reizungserscheinungen und anhaltende, tiefe Bewusstseinsstörungen zu erwarten.

Von anderen Krankheiten kommt bei der Differentialdiagnose besonders der Typhus in Betracht. Obwohl die für diesen charakteristischen Durchfälle, ebenso wie die Roseola und Milzschwellung, bei der Piatuberculose fehlen und Nackencontractur wie Lähmungen wiederum jenem abgehen, so vermisst man doch in manchen Fällen durchgreifende sichere Unterscheidungsmerkmale, da auch die Temperaturcurve und die Ophthalmoskopie oft keine Anhaltspunkte geben.

Die Verwechslung mit Osteomyelie und Septicämie kann meist durch genaue Anamnese und Untersuchung vermieden werden.

### Prognose.

Die ausgesprochene tuberculöse Entzündung der weichen Hirnhäute ist als eine in allen Fällen zum Tode führende Krankheit anzusehen. In seltenen Fällen, wie in dem oben S. 454 mitgetheilten mit protrahirtem Verlauf, sehen wir wiederholt die cerebralen Symptome zurück und zeitweilig, vor allem gegen den letalen Ausgang hin, die Darm- und Lungenersehnungen in den Vordergrund treten. Aehnliches beobachtet man ja constant bei Lungenphthise, wo mit dem Auftreten der Darmphthise die Erscheinungen von Seiten der Respirationsorgane fast gänzlich aufhören und umgekehrt. Die Ausheilung einer unzweifelhaften tuberculösen Meningitis ist aber durch sorgfältige klinische Beobachtungen in keiner Weise wahrscheinlich gemacht und noch weniger durch autoptische Untersuchungen erwiesen.

Anders lautet die Prognose der Piatuberculose ohne Entzündung: hier lassen einige Leichenbefunde den Schluss zu, dass meningeale Tuberkel durch rückgängige Metamorphose veröden und dadurch unschädlich werden können. Für mich steht es nach klinischen Beobachtungen fest, dass nicht eine jede Aussaat von Tuberkelbacillen in die weichen Häute zur Meningitis tuberculosa führen muss. Vielmehr dürften die Bacillen in geringer Anzahl nur einen vorübergehenden Reizzustand der weichen Häute bez. der Hirnrinde hervorrufen. So sah ich in einer Familie, wo sowohl der Vater wie die Mutter früher an Scrophulose gelitten haben, bei dem ältesten und dem vierten Kinde, die ebenfalls scrophulös und sehr schwächlich waren, mehrmals Anfälle eintreten, die ich auf Einwanderung einer beschränkten Zahl von Bacillen in die Hirnhäute aus den geschwellten Halsdrüsen zurückführen möchte. Bei diesen Anfällen lagen die Kinder von 4 bez. 7 Jahren mit erhöhter Temperatur und sehr frequentem Puls (bei dem 4jährigen Knaben T. 39,2 und P. 150 — 160), Jactationen, stierem Blick, Deviation der Augen, Zucken der rechten Oberextremität, grosser Hyperästhesie der

gesamten Körperoberfläche, Uebelkeit bez. Erbrechen, ein Paar Stunden leicht benommen, zu Bett und waren danach sofort wieder bis auf etwas Mattigkeit wohlauf und völlig fieberfrei.

Als veranlassende Momente für diese Anfälle waren bei dem 7-jährigen Mädchen leichte Schädeltraumen nachgewiesen; bei dem 4-jährigen Knaben war das eine Mal einige Stunden vorher wegen einer Bronchitis ein leichtes Emeticum, lediglich aus Ipecacuanha bestehend, verabreicht worden.

Im Allgemeinen dürfen wir wohl sagen, dass die Heftigkeit der cerebralen Symptome in geradem Verhältnisse steht zu der Zahl der in die Meningen ausgesäten Bacillen. Indessen dürften constitutionelle Beschaffenheit, Nervosität u. dergl. hier mitsprechen. Eine kleine Aussaat von Bacillen wird bei einem torpiden robusten Kinde vielleicht gar keine, bei einem reizbaren, schwächlichen schon Besorgniss erregende cerebrale Erscheinungen hervorrufen.

#### Therapie.

Nach dem eben Gesagten kann der Therapie im Wesentlichen nur eine prophylactische Aufgabe zufallen; für diese ergeben sich folgende Regeln:

1. Mütter, welche an Scrophulose gelitten oder der Tuberculose verdächtig sind, dürfen ihre Kinder nicht selbst nähren.

2. Die Scrophulose der Kinder ist mit allen uns zu Gebote stehenden Mitteln auf das Sorgfältigste zu behandeln: Namentlich achte man bei disponirten Familien auf die Entwicklung derselben nach überstandenen Masern, Scharlach oder Keuchhusten.

Soolbäder, Jod, Eisen, Leberthran, Aufenthalt auf dem Lande oder noch besser an der See (Feriencolonien). Daneben kräftige Ernährung; sorgsame Behandlung aller Katarrhe der Bronchien und des Darms; Abhärtung der Haut durch kalte Abreibungen.

Bei Kindern, welche zur Meningealtuberculose disponiren, vermeide man körperliche und geistige Ueberanstrengung, aufregende Spiele und Schaustellungen, Insolation, Ueberladung des Magens; man Sorge für ein ruhiges, stilles Leben ohne alle Aufregungen. Man schicke solche Kinder erst spät in die Schule und hüte sich, dieselben die üblichen 4 bis 6 Stunden darin absitzen zu lassen.

3. Jede zugängliche Lymphdrüsengeschwulst ist, wenn Erweichung droht, auf operativem Wege zu entfernen.

Sobald sich Symptome von Meningealreizung zeigen, Sorge man für Bettruhe, Ableitungen auf den Darm, Kälte auf den Kopf. Kommt

es zu Convulsionen, so mache man anhaltende Uebergiessungen des Kopfes mit kaltem Wasser, bis die Krämpfe aufhören. Zu dem Ende hülle man den Oberkörper in leinene Tücher, so dass nur der Kopf frei bleibt, verstopfe die Gehörgänge mit geölter Watte, halte den Oberkörper über den Bettrand hinaus, so dass das ohne Fallhöhe, aber in breitem Fluss aufgegossene Wasser in ein darunter gestelltes breites Gefäss abläuft. Daneben verordne man Calomel oder Senna, letztere als Infusum oder Electuarium, bis reichliche Darmentleerungen erfolgen.

Lassen bei dieser Behandlung die Reizungserscheinungen nicht nach, so versuche man es bei kräftigen Kindern mit einigen Blutekeln am Kopfe. Nur bei excessiver Unruhe würde ich mich bei Kindern zu den von Hasse u. A. empfohlenen kleinen Morphinumdoson (3 bis 4 Milligramm pro dosi) entschliessen und zwar erst, nachdem Bromkalium (zweistündlich 0,2 bis 0,3) vergeblich versucht ist.

Die comatösen Zustände werden am besten durch kalte Uebergiessungen im lauen Bade, wenn auch nur vorübergehend, günstig beeinflusst.

Gegen die Krankheit selbst sind Einreibungen des Körpers (mit Ung. einer. bei Kindern 1 bis 2 Gramm) und Jodkalium in grösseren Dosen empfohlen: bei Kindern mit 1 Gramm, bei Erwachsenen mit 2 bis 3 Gramm täglich beginnen und bis zu 3 bez. 6 bis 8 Gramm steigen. In neuerer Zeit will man von der Anwendung des Jodoform gute Erfolge gesehen haben, äusserlich in Collodium gelöst (15 bis 20 %) über den ganzen Schädel von den Augenbrauen bis in den Nacken mehrmals täglich aufgespritzt und innerlich 1 : 10 in Aether gelöst 3 Mal täglich 5 bis 10 Tropfen verabreicht\*).

Mit stärkeren Hautreizen, wie den früher auf den ganzen Rücken applicirten Cantharidenpflastern, und ebenso mit den im Endstadium üblichen inneren Reizmitteln, Moschus, Campher u. dgl. wolle man die Kranken verschonen.

### Blutung in die weichen Hirnhäute.

#### Subarachnoideale Hämorrhagie.

Das Blut ist zwischen die Maschen der Pia oder zwischen diese und das Gehirn ergossen, coagulirt, aber nicht abgesackt, wie bei dem Haematoma durae matris. Die Ausdehnung des Blutergusses kann eine sehr verschiedene sein; man findet Blutextravasate von der Grösse einer Linse bis zu der einer ganzen Hemisphäre oder selbst der ganzen Hirnoberfläche. Die Menge des ergossenen Blutes kann zwischen einem

\*) Neuerdings wird von dieser Behandlung abgerathen (s. Hirntuberkel).

Tropfen und einem halben Liter variiren. Das Extravasat findet sich entweder an der Basis oder an der Convexität.

**Aetiologie.** Eine meningeale Blutung kann entstehen in Folge von *Trauma*, durch welches die *Arteria meningea media*, die *Hirnsinus* oder die *Piägefässe* selbst verletzt wurden. Auch die bei Neugeborenen häufig gefundenen meningealen Blutergüsse sind gewiss oft die Folge von Verletzungen bei schweren Entbindungen, besonders Zangenextraktionen; indessen sind sie auch nach leichten Geburten beobachtet.

Bei Erwachsenen muss man, wenn die Blutung spontan erfolgt, an Veränderungen der Gehirngefässe, namentlich an Aneurysmen (besonders der *Artt. basilaris* und *cerebri media*) und auch an miliare Aneurysmen denken. *Alcoholismus*, hämorrhagische Diathese, Herz- und Nierenkrankheiten (*Goodhart*) werden ausserdem als aetiologische Momente angegeben. Ueber die bei Sinusthrombose, sowie bei intracerebralen Hämorrhagien in Folge von Durchbruch gelegentlich gefundenen meningealen Blutextravasate s. diese.

Heftige Emotionen, namentlich Zornesausbrüche können die Blutung selbst hervorrufen. Dieselbe ist bei Männern häufiger beobachtet als bei Frauen; ausser bei Neugeborenen kommt sie in den ersten zwei Lebensjahren und dann vorzugsweise im erwachsenen Alter und Greisenalter vor.

**Symptome.** Prodromalerscheinungen gehen der Blutung selbst nicht selten voraus, wie Kopfschmerz, Schwindel, Erbrechen. Diese sind, ebenso wie die in manchen Fällen durch den Druck des später berstenden Aneurysma hervorgebrachten Affectionen einzelner Hirnnerven, auf die ursächlichen Momente der Blutung zurückzubeziehen. Sobald diese erfolgt ist, wird das Symptomenbild beherrscht von der einen Haupterscheinung, dem *Coma*, welches früher oder später in voller Intensität eintritt. Im Beginn zeigt der Kranke vielleicht nur einen Zustand von Somnolenz, in welchem er noch allerlei Verrichtungen ausführen kann, aber langsam und mühsam, und auch später noch ist er nicht ganz unempfindlich gegen äussere Reize und lässt sich vorübergehend bis zu einem gewissen Grade erwecken, schliesslich aber schwinden Empfindung und Bewusstsein vollständig und es tritt Resolution aller vier Extremitäten ein. Ein gewisses Intermittiren des *Coma* mit Somnolenz wird aber auch dann noch wahrgenommen: wenn man ihn laut ruft, hebt der Kranke die schweren Augenlider ein wenig, antwortet auf Fragen abgerissene Worte und versinkt wieder in Schlummer. Wie gesagt, besteht im Gegensatz zur intracerebralen Blutung gewöhnlich gleichmässige Schwäche oder Lähmung aller vier Extremitäten oder



sagen wir lieber Atonie aller willkürlichen Muskeln des Körpers. Abgegrenzte Hemiplegie ist selten beobachtet, ebenso Deviation der Augen und des Kopfes. Dugast hat in einem Falle, wo fest coagulirtes Blut nur auf die eine Ponschälfte drückte, Hemiplegia alternans beobachtet. Allgemeine Convulsionen können solchen Lähmungen vorausgehen. Das Verhalten der Temperatur ist dasselbe wie bei der intracerebralen Hämorrhagie: initiales Sinken, dann Rückkehr zur Norm und schliesslich terminales Steigen vor dem Tode (Lépine).

Der sichere Ausgang der Meningealblutung bei Erwachsenen ist in allen Fällen der Tod. Der Verlauf kann ein foudroyanter sein: ein 50jähriger Arzt, welcher längere Zeit gekränkelt hatte, richtet sich eines Morgens im Bett auf und spricht noch mit seiner Frau, dann sinkt er in die Kissen lautlos zurück und ist todt. Bei der Section fand sich ein massiges Blutextravasat über den ganzen vorderen Theil des Gehirns. Ueber einen ähnlichen Fall berichtet Gendrin: Ein 63jähriger Maurer legt sich Abends gesund zu Bett und ist am Morgen nicht zu erwecken: tiefes Coma mit festgeschlossenen Augen und unbeweglichen, erweiterten Pupillen. Auf Kneifen reagirt er durch Wegziehen der Hände, aber die erhobenen Arme fallen schwer auf das Bett nieder. An demselben Tage noch stirbt er um 5 Uhr Nachmittag. — In anderen Fällen kann sich der hemicomatöse Zustand tagelang hinziehen, bis zu 1 bis 2 Wochen. Während dieses langsamen Verlaufs können auffällige Remissionen, während welcher die Kranken wohl über Schwindel, Pelzigsein und Schwäche in den Extremitäten klagen, aber leidlich bei Bewusstsein sind, sich einschleichen. Durch diese darf man sich nicht zu einer günstigen Prognose verleiten lassen.

Neugeborene Kinder mit Meningealblutung sterben meist bald nach der Geburt asphyctisch, selten erst mehrere Tage danach plötzlich unter Convulsionen, nachdem sie scheinbar gesund zur Welt gekommen waren. In manchen Fällen bleiben sie am Leben und zeigen spastische Lähmung (s. unten „Spastische Cerebralparalyse“).

Die Therapie ist dieselbe wie bei den intracerebralen Blutungen.

### Thrombose der Hirnsinus.

#### Aetiologie.

Eine Verstopfung der Hirnsinus kann zu Stande kommen erstens ohne oder zweitens mit entzündlichen Veränderungen der Sinuswandungen.

Im ersteren Falle kann die Thrombose eintreten bei hochgradigen Schwächezuständen, insonderheit in Folge von Herzschwäche:

Marantische Sinusthrombose. So bei Kindern, besonders im ersten Lebensjahre, wenn sie in Folge von profusen Durchfällen (Cholera infantum) schnell collabiren. Ebenso bei Erwachsenen in Folge von Kachexien und Marasmus senilis. Viel seltener führt localer Druck auf den Sinus, z. B. durch einen Tumor, zur Thrombosirung desselben. Die marantische Thrombose findet sich am häufigsten in den Sinus longitudinalis und transversus.

Im anderen Falle ist eine Entzündung der Venenwand, eine Phlebitis der Ausgangspunkt der Pfropfbildung; so bei traumatischer Verletzung eines Hirnsinus. Ungleich mehr interessirt uns aber hier die viel häufigere septische Phlebitis. Eine dem Sinus anliegende Partie eines Schädelknochens befindet sich im Zustande septischer Entzündung, welche sich auf die Venenwand fortsetzt; hier entsteht dann ein wandständiger Thrombus, der durch weiteres Wachsthum eine Verstopfung des Sinus herbeiführt. Dieser ebenfalls septisch inficirte Thrombus kann weiterhin durch Zerbröckeln der Ausgangspunkt von infectiösen Emboli nach den verschiedensten Theilen des Körpers werden. Am häufigsten begegnen wir einer so entstandenen Sinusthrombose bei chronischen eitrigen Entzündungen der Paukenhöhle verbunden mit Caries des Felsenbeins. Bei der Autopsie kann man indessen keineswegs immer eine directe Fortsetzung der Entzündung von dem Felsenbein auf die Venenwand nachweisen. Gewöhnlich finden sich aber die ältesten Thromben in dem benachbarten Sinus transversus und petrosus superior und auch wohl noch in dem Sinus cavernosus. Findet sich der Knochen in der Umgebung des verstopften Sinus durchaus normal, so kann die Entzündung auch durch die Schleimhautvenen des Warzenfortsatzes auf die Wand des Venensinus fortgepflanzt sein (Poltzer). In gleicher Weise sehen wir Sinusthrombose bei Caries oder infectiöser Entzündung anderer Schädelknochen entstehen.

Aber auch vom Antlitz aus können sich entzündliche Processe auf die Venen des Gehirns und die Sinus fortsetzen; namentlich hat man das beobachtet bei Karbunkeln und Erysipelen im Gesicht; seltener geben Traumen im Gesicht zur Sinusthrombose Veranlassung, wie in folgender bemerkenswerthen Beobachtung von mir: Ein 8jähriger Knabe erhielt durch eine Stockzwinge eine kleine Verletzung in der Gegend des linken Jochbeins, welche wenig beachtet wurde, auch als sich nach einigen Tagen ein Abscess bildete, der beim Oeffnen einige Tropfen Eiter entleerte. Zu derselben Zeit bekam Patient aber heftiges Fieber und wurde soporös. Erweckt klagte er über heftige Kopfschmerzen, besonders im Nacken und war sehr empfindlich gegen jede Berührung. Gleichzeitig

war eine Anschwellung der linken und einige Tage darauf auch eine solche der rechten Augengegend eingetreten und noch etwas später ein eben angedeutetes umschriebenes Oedem am linken Zitzenfortsatz. Der Knabe starb etwa acht Tage nach Eintritt des Fiebers, welches sich schliesslich bis zu  $41^{\circ}$  C. steigerte, in tiefem Coma. Bei der Section liess sich nachweisen, dass von der Umgebung des linken Jochbeins eine Venenverstopfung ausging, welche sich zunächst durch die Vena ophthalmica superior bis in den Sinus cavernosus linkerseits fortsetzte, von wo aus dann die Thrombose noch anderer Sinus (intercavernosus posterior, cavernosus dexter, sowie beider Sinus petrosi inferiores) erfolgt war. Ausserdem fanden sich Infarete in beiden Lungen.

#### Pathologische Anatomie.

Die phlebitische Thrombose ist gewöhnlich von eitriger Meningitis oder Encephalitis (Hirnabscess) begleitet. Die Wand des Sinus ist auf eine grössere Strecke missfarbig und in eitrigem oder jauchigem Zerfall begriffen, und ebenso befindet sich der Thrombus im Zustand eitriger Schmelzung oder in eine jauchige chocoladenartige Masse verwandelt. Die zu dem Gebiete des Sinus gehörigen Venen sind stark mit Blut gefüllt oder selbst thrombosirt. Dies kann man namentlich bei vollständiger Thrombosirung des Sinus longitudinalis superior gut übersehen, insofern die in denselben einmündenden Venen, prall mit Blut gefüllt oder verstopft, wie blaue Regenwürmer sich von der gelbeitrigen Gehirnoberfläche abheben. Nicht selten kommt es, abgesehen von zahlreichen capillären Hämorrhagien, in Folge der Stauung und des septischen Zerfalls zu kleineren oder grösseren Blutergüssen und hämorrhagischen Erweichungen.

#### Symptome.

Wie wir bei der anatomischen Beschreibung zwei Vorgänge auseinanderhalten konnten, die Stauungsercheinungen und die septischen Veränderungen, so müssen wir dies auch bei der Schilderung der Symptome. Die Stauungsercheinungen sind beiden Formen, der marantischen und der septischen gemeinsam, wiewohl sie bei der letzteren im Allgemeinen schneller und darum prägnanter auftreten möchten. Dieselben geben sich kund durch abnorme Anschwellung der durch die Emissaria Santorini mit den verstopften Sinus in Verbindung stehenden, aussen am Schädel verlaufenden Venen oder durch ödematöse Anschwellung in der Umgebung derselben. So finden wir bei der Verstopfung des Sinus transversus Anschwellung der Vene

und umschriebenes Oedem am Zitzenfortsatz; bei Verstopfung des Sinus longitudinalis, besonders deutlich bei Kindern, dick angeschwollene blaue Venenstränge, welche von der Gegend der grossen Fontanelle auf beiden Seiten zur Schläfen- und Ohrgegend hinabziehen; bei Verstopfung des Sinus cavernosus in Folge von Stauung der Vena ophthalmica, der Verbindungsbahn dieses Sinus mit der Vena facialis, starke Füllung der Vena frontalis, Oedem der Augenlider und der Conjunctiva, Hervorgetriebensein des Bulbus und Stauungshyperämie des Augenhintergrundes Die Thrombose dieses Sinus bedingt zudem nicht selten Lähmung der Nerv. trochlearis, abducens und oculomotorius, sowie Neuralgie des Quintus und Ophthalmia neuroparalytica, in Folge des Drucks auf die genannten Nerven.

Bei der Phlebitis sinuum tritt zu diesen Stauungserscheinungen und — was wir hier noch einmal hervorheben wollen — zu den Symptomen der begleitenden eitrigen Meningitis und Encephalitis, das pyämische Allgemeinleiden hinzu, welches mit seinen Schüttelfrösten, hochgradigem Fieber, Delirien und Convulsionen jene localen Symptome nicht selten vollständig in den Hintergrund treten lässt.

Der Verlauf ist bei der marantischen Sinusthrombose der Kinder gewöhnlich ein schneller, indem zu den Erscheinungen des Hydrocephaloids noch andere Hirnsymptome wie Nackenstarre und Lähmungen an den Augenmuskeln oder des Facialis hinzutreten und den Tod herbeiführen.

Bei der septischen Phlebitis sinuum kann in wenigen Tagen rapid der Tod eintreten unter Ausbildung von embolischen Processen in Lungen, Leber und Nieren. In anderen Fällen, namentlich bei Ohreiterungen, kann der Verlauf ein schleppender sein, insofern nach einzelnen Schüttelfrösten oder vorübergehenden Temperatursteigerungen immer wieder freie Intervalle mit tagelang anhaltendem relativen Wohlbefinden sich zeigen, bis endlich zuweilen nach Monaten ein neuer heftiger pyämischer Anfall dem Leben ein Ende macht.

Die Prognose ist absolut ungünstig; die Therapie kann nur eine prophylactische sein.

---

## Die Krankheiten der Gehirnsubstanz.

### Die Gehirnblutung.

#### Haemorrhagia cerebri\*).

##### Aetiologie.

Die intracerebrale Blutung ist eine sehr häufige Krankheit. Sie entsteht durch Zerreiſſung eines Blutgefäßes innerhalb des Gehirns. Diese aber kann herbeigeführt werden in Folge von verminderter Widerstandsfähigkeit der Gefäßwände mit oder ohne abnorme Steigerung des Drucks in dem Gefäßsystem. Bei normaler Beschaffenheit der Gefäßwände dürfte letztere kaum je Ruptur derselben hervorzubringen im Stande sein.

Als Veränderungen der Gefäßwände, welche der Gehirnblutung zu Grunde liegen, kennen wir namentlich zwei: die chronische Endarteriitis (Atherom) und die Bildung von miliaren Aneurysmen.

Der atheromatöse Process stellt bekanntlich eine Ernährungsstörung in den Wandungen der Arterien dar, welcher dieselben einmal ihrer Elasticität beraubt und dadurch dem systolischen Stoss eine stärkere Einwirkung auf die Gefäßwände verleiht und zudem dieselben so brüchig macht, dass sie auch dem normal starken Blutstrom nicht mehr Widerstand leisten können, sondern zerreißen. Dies die früher allgemein acceptirte Ansicht über die Genese der Hirnhämorrhagie.

In neuerer Zeit aber hat man einer anderen Veränderung an den Arterienwandungen eine viel grössere oder sogar ausschliessliche Bedeutung für die Pathogenese der intracerebralen Gefäßzerreiſſung beigelegt, nämlich den miliaren Aneurysmen (Chareot und Boucharde 1877). Indem eines oder mehrere derselben bersten, entsteht der intracerebrale Bluterguss.

Diese Aneurysmen sollen nach Chareot dadurch sich bilden, dass sich in dem die Hirnarterien umgebenden Gewebe eine chronische Periarteriitis ausbildet und gleichzeitig eine Atrophie der Muscularis. Man findet sie, indem man den hämorrhagischen Herd behutsam mit Wasser ausspült, so dass nur die Gefässe darin zurückbleiben. Alsdann sieht

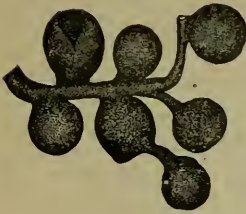
\*) Die bisher als synonym gebrauchte Bezeichnung „Apoplexia“ selbst mit dem Zusatz „sanguinea“ sollte besser ganz wegfällen. Die Gründe hierfür siehe S. 290.

man sie schon bei Lupenvergrößerung an den kleinen Arterien als spindelförmige Erweiterungen, seltener als kugelförmige Bildungen (Figur 94) von 0,2 bis 1,0 mm und mehr, also etwa bis zur Hirsekorngröße, welche gestielt oder ungestielt aufsitzen. Meist findet man an derselben Arterie nur ein einziges Aneurysma; seltener mehrere oder gar viele in solcher Menge dichtgedrängt, dass die Gestalt einer Traube entsteht (Figur 95).



94.

Miliares Aneurysma einer kleinen Arterie aus dem Linsenkern, 25 Mal vergrößert (nach Marchand).



95.

Miliare Aneurysmen (nach Hammond).

Bei stärkerer Vergrößerung nimmt man dann weiter wahr, dass die Wand des Aneurysma nur aus den zu einer Membran verschmolzenen Intima und Lymphscheide besteht, während die Muscularis vollständig fehlt (Wernicke). Enthalten die Aneurysmen frisches Blut, so sind sie blutroth gefärbt, später von geronnenem Blute schwarz oder gelbbraun.

Am reichlichsten hat man sie in denjenigen Hirntheilen gefunden, welche erfahrungsgemäss am häufigsten von Hämorrhagien betroffen werden, nämlich in den Seh- und Streifenhügeln, wie in der inneren Kapsel, weniger zahlreich in den Hirnwindungen, der Brücke und dem verlängerten Marke.

Darauf hin, sowie bewogen durch den Umstand, dass Atherom in fast 80 % der von ihnen untersuchten Fälle vermisst, Aneurysmen dagegen in sämmtlichen gefunden wurden, haben Charcot und Bouchard die Behauptung aufgestellt, dass mit Ausnahme der Hämorrhagien, welche durch Sinusthrombose entstehen und derer, welche im Verlauf gewisser kachectischer Zustände (s. unten) auftreten, die Hirnhämorrhagie in allen Fällen auf das Bersten von miliaren Aneurysmen zurückzuführen sei. Neuere Untersuchungen haben aber nachgewiesen, dass diese Auffassung in dieser Verallgemeinerung nicht richtig ist. Während jene Autoren dem atheromatösen Process für die Entstehung der Hämorrhagie und speciell für die Bildung der Aneurysmen jede Bedeutung absprechen, giebt in nicht wenigen Fällen die durch das Atherom bewirkte Veränderung an sich die Ursache für die Gefässruptur ab und weiter kann nach Eichler die Entwicklung der miliaren Aneurysmen geradezu secundär in Folge einer vorausgegangenen chronischen Endarteriitis er-

folgen, welche mit dem gewöhnlichen atheromatösen Process völlig identisch ist. Dieser geht von der Intima aus, deren umschriebene hügelige Wucherungen bald der fettigen Degeneration anheimfallen, bald verkalken, so dass im ersten Falle die Intima schliesslich ebenso atrophirt erscheint, wie die später ergriffene Muscularis. Die an den intracerebralen Arterien bekanntlich sehr dürtige Adventitia bleibt meist unverändert; nur die perivasculären Räume sind nicht selten mit dichtgedrängten Lymphkörperchen gefüllt.

Eine leichtere Zerreisbarkeit der Gefässwände soll sich auch ausbilden in Folge ihrer mangelhaften Ernährung bei typhösen Fiebern, Pyämie, Pocken, sowie bei den eigentlichen Blutkrankheiten, perniciöser Anämie, Leucocythämie, Scorbut, Purpura u. s. w.

Welche Ursachen bringen nun die leichter zerreisbar gewordenen Arterienwandungen zum Bersten?

Wie gesagt, jede erhebliche Drucksteigerung im Gefässsystem und zwar fast ausschliesslich im arteriellen.

Von grösster Bedeutung ist hier das Vorhandensein von Hypertrophie des linken Ventrikels mit Schrumpfniere, weil dadurch eine dauernd gesteigerte Spannung im arteriellen Gefässsystem hervorgebracht wird.

Vorübergehend kann eine solche erzeugt werden durch plötzliche Abkühlung der ganzen Körperoberfläche: so hat man durch kalte Bäder oder Douchen namentlich bei stark erhitztem Körper plötzlich Hirnhämorrhagien eintreten sehen (Bamberger, Boucharde).

Weiter kommt hier in Betracht die durch Excitantien, Alcohol, Kaffee, Thee, Digitalis (Traube) hervorgebrachte Drucksteigerung, ebenso die, welche bei der Defäcation, bei Gemüthsbewegungen, Zorn wie heftigem Lachen, eintritt. Alten Leuten kann auch der Coitus aus diesem Grunde verderblich werden, was beiläufig nach Larcher auch für fette (?) Vögel, Gänse, Enten und Hühner gilt.

Als prädisponirende Ursachen haben wir anzuführen: die Erblichkeit. Dieselbe ist durch zahlreiche Beobachtungen sicher erwiesen. Es giebt Familien, in welchen zahlreiche Glieder, zuweilen in demselben Alter, durch drei Generationen hindurch von Hirnhämorrhagie befallen wurden. Vererbt wird selbstverständlich nichts anderes als die Disposition zur Arterienerkrankung, insonderheit zur Bildung von Miliaraneurysmen. (Ueber den sogenannten apoplectischen Habitus s. oben S. 410.)

Das höhere Alter wird durchweg fast ausschliesslich befallen. Schon Hippokrates stellt den Satz auf, dass Apoplexien am häufigsten zwischen dem 40. und 60. Lebensjahre vorkommen. Im Allgemeinen darf man sagen, dass die Hirnhämorrhagie um so häufiger ist, je vorgeschrittener die Altersklasse. Jedenfalls sind Gehirnblutungen vor dem 40. Lebensjahre selten; im Kindesalter sind sie nur äusserst selten beobachtet.

Das Geschlecht anlangend, werden Männer häufiger befallen als Frauen, was sich aus den Schädlichkeiten, denen sich jene im höheren Grade aussetzen, wie Alcoholmissbrauch, Luës, Anstrengungen jeder Art, wohl erklären lässt. Ueber die luëtische Hirnblutung s. das Capitel „Syphilis des Nervensystems“.

In Betreff der Jahreszeit tritt uns auch hier die auffällige Thatsache entgegen, dass ebenso wie die Hyperämien auch die Hämorrhagien des Gehirns im Winter häufiger sind als im Sommer.

#### Pathologische Anatomie.

Bei einem bald nach dem Eintritt der Blutung Gestorbenen findet man die Zeichen gesteigerten intracraniellen Drucks: die Gyri abgeplattet, die Sulci verstrichen, die Gefässe der weichen Häute wenig blutreich, die Gehirnoberfläche trocken. Bei grösseren Ergüssen ist die Hirnsichel nach der gesunden Seite hinübergedrängt.

Das aus dem Riss in dem Blutgefäss herausgepresste Blut muss nothwendigerweise sich zwischen die Fasern der Hirnsubstanz drängen und in mehrweniger grossem Umfange dieselbe zertrümmern. Ersteres wird nur bei kleinen Einrissen an kleinen Gefässen der Fall sein: letzteres bei allen grösseren Spaltrissen, namentlich an grösseren Gefässen. Je nach der Localität werden sich mehr rundliche oder mehr flächenhafte Herde bilden. In ihrer Grösse variiren diese ausserordentlich, nämlich von der eines Stecknadelknopfes, einer Linse bis zu Blutherden, welche die Zertrümmerung des grösseren Theiles einer ganzen Hemisphäre zur Folge haben. Gewöhnlich findet sich ein einziger grösserer Herd, selten mehrere. Im letzteren Falle sitzen dieselben, wenn sie beide Hemisphären betreffen, häufig symmetrisch (Grasset).

Die am häufigsten von hämorrhagischen Herden eingenommenen Hirnpartien sind die Basalganglien und die zwischen denselben gelegene innere Kapsel. Dies erklärt sich daraus, dass die Arterien, welche diese Partien versorgen, am häufigsten Miliaraneurysmen enthalten und als die ersten Aeste der vorderen und mittleren Hirnarterie und unmittelbare Fortsetzungen des Hauptstammes der Carotis unter einem stärkeren



Blutdrucke stehen, als die übrigen Hirnarterien. Aus diesem Grunde sind Blutungen in die Hirnrinde, welche durch kleine Zweige des vielfach anastomosirenden Gefässnetzes der Pia versorgt wird, ungleich seltener. Im Ammonshorn, im Balken, im Fornix kommen Hämorrhagien fast nie vor, noch seltener in den Kleinhirnschenkeln (Nothnagel).

Ein Bluterguss kann nach aussen bis unter die weichen Häute oder selbst durch diese hindurch in den Subduralraum durchbrechen; viel häufiger beobachtet man einen Durchbruch in die Ventrikel.

Im frischen Zustand stellt der hämorrhagische Herd eine dunkelrothe Masse dar, bestehend aus einem Gemengsel von geronnenem Blut und zertrümmerter Hirnsubstanz. Die Wände des Herdes werden gebildet von der zerklüfteten und fetzig zerrissenen Hirnsubstanz, welche selbst blutdurchtränkt ist oder doch zahlreiche Capillarhämorrhagien enthält. Etwas später findet man den Inhalt des Herdes in einen dünnen chocoladenfarbigen Brei verwandelt, welcher amorphes oder krystallinisches Hämatoidin enthält, und die umgebende, durch Oedem abnorm weiche Hirnsubstanz in Folge von Imbibition mit gelöstem Blutfarbstoff gelb gefärbt.

Die weiteren Veränderungen des Herdes und seiner Umgebung sind folgende:

In Folge von Gerinnung des Blutes und Resorption eines Theils der flüssigen Massen verkleinert sich der Herd, während der Druck auf seine Umgebung immer mehr nachlässt. Dabei verändert der Herd seine Farbe und wird rostbraun. Ja, bei weiter fortschreitender Resorption der Zerfallsmassen würde der Druck ein negativer werden, wenn der so entstehende Raum nicht ausgefüllt würde. Dies geschieht entweder durch Bildung einer posthämorrhagischen\*) Cyste oder einer posthämorrhagischen Narbe. Im ersteren Falle finden wir nach Jahr und Tag an der Stelle des Blutergusses eine Höhle, deren flüssiger Inhalt ganz wasserhell oder gelblich gefärbt ist und öfters auch noch Flocken von zerfallener Hirnsubstanz suspendirt enthält; im letzteren dagegen eine längliche, meist rostfarbene Verhärtung, welche dadurch entstanden ist, dass die Wände des ursprünglichen Herdes mit einander verwachsen sind. Hier wie in den ebenfalls sich hart schneidenden Wänden der Cyste findet man ein geschrumpftes und verdichtetes Gliagewebe.

---

\*) Auch hier ist die gewöhnliche Bezeichnung „apoplectische“ Cyste, bez. Narbe geflissentlich vermieden; s. S. 296.

Ueber die eventuell sich ausbildende, vom hämorrhagischen Herde durch Gehirn und Rückenmark abwärts sich erstreckende secundäre Degeneration s. S. 73.

Der geschilderte Ausgang ist der relativ günstige. Weniger günstig ist der Verlauf, wenn bereits während der ersten Tage sich eine seröse Durchtränkung des Herdes (Erweichung) in höherem Grade einstellt; am ungünstigsten aber, wenn daselbst ein entzündlicher Zustand sich ausbildet, insofern dieser leicht eine weitere Ausdehnung nimmt und als „entzündliches Oedem“ zum Tode führen kann.

### Symptome.

Prämonitorische Erscheinungen können fehlen. Sind sie vorhanden, so bestehen sie namentlich in Symptomen von Fluxionshyperämie. Besonders häufig beobachtet man eine vorübergehende Behinderung der Sprache, Verdunkelung des Gesichtsfeldes durch Blutextravasate in der Retina, Nasenbluten, Blutaustritte in die Conjunctiva bulbi und ein Gefühl von Eingeschlafensein und Schwere in den später gelähmten Gliedmaassen; unmittelbar dem Anfall voraus gehen Schläfrigkeit, Uebelkeit, grosse Abgeschlagenheit und Frostgefühl, namentlich in den Fällen, wo der apoplectische Insult in langsamer Weise eintritt. Gewöhnlich aber macht sich der Beginn der Blutung durch einen eigentlichen apoplectischen Anfall, „Schlaganfall“, „Schlagfluss“, bemerkbar. Mitten in der Berufsthätigkeit oder in der besten Unterhaltung bricht ein oft scheinbar völlig gesundes Individuum plötzlich zusammen und fällt zu Boden, wie „vom Schläge getroffen“. Bewusstsein, Gefühl und Bewegung sind völlig aufgehoben; nur durch die meist verlangsamte Herzthätigkeit und die mühsame, geräuschvolle Respiration verräth sich das nicht ganz entflohenene Leben. Der Puls ist voll und gespannt. In dem gerötheten Gesicht werden Lippen und Wangen bei jeder Expiration mit hörbarem Geräusch hervorgetrieben („hervorgepafft“). Die Pupillen sind bald stark erweitert, bald hochgradig verengt, nicht selten ungleich und ihre Reaction gegen Licht herabgesetzt oder selbst ganz aufgehoben. Das Vermögen zu schlucken ist meist aufgehoben. Urin und Fäces sind nicht selten während des Anfalls unfreiwillig abgegangen; in anderen Fällen besteht für die erste Zeit Retentio urinae. In dem Urin hat man zuweilen Eiweiss oder Zucker in geringer Menge gefunden, wohl als Folge einer indirecten Beeinträchtigung der Oblongata durch den Druck des frisch ergossenen Blutes.

Die Hautreflexe werden für die erste Zeit nach dem Insult auf der gelähmten Seite völlig vermisst; das Fehlen derselben, namentlich das des Bauchreflexes ist daher von hoher diagnostischer Bedeutung (s. oben S. 297).

Sieht man den Bewusstlosen genau an, so kann man meist schon jetzt die Lähmung des Facialis und der Extremitäten auf der einen Körperseite nachweisen; auf dieser steht der Mundwinkel tiefer, die Wange wird mehr hervorgetrieben, die Glieder fallen schlaff herab und die Hautreflexe sind, wie gesagt, aufgehoben. Kommt der Kranke zum Bewusstsein, so wird er sich auch seiner Lähmung alsbald bewusst.

Dies das Bild eines gewöhnlichen apoplectischen Anfalls mit schnell vor sich gehender Blutung (rascher Insult); wächst die Blutung langsam an, so stellen sich die Erscheinungen allmählich ein (langsamer Insult). Wir müssen bei dem Anfall überhaupt unterscheiden zwischen der Bewusstseinsstörung oder Apoplexie und den übrigen Erscheinungen. In einzelnen Fällen sieht man die Bewusstseinsstörung vollständig fehlen: Zuweilen mitten in der Beschäftigung versagt der eine Arm den Dienst, bald danach das gleichseitige Bein; der Kranke sinkt mit einer complete Hemiplegie um, ohne dass das Bewusstsein auch nur einen Augenblick getrübt ist. Im Allgemeinen dürfen wir wohl annehmen, dass die Bewusstseinsstörung um so mehr ausgesprochen sein wird, je mehr die Hirnrinde durch den Bluterguss lädirt wird. So kann es vorkommen, dass eine anfangs geringe, mehr centralgelegene Blutung zunächst nur eine allmählich sich entwickelnde Hemiplegie setzt, welcher erst binnen 24 Stunden das apoplectische Coma folgt, weil die wachsende Blutung inzwischen durch Steigerung des intracraniellen Druckes die Hirnrinde beeinträchtigt.

Auf der anderen Seite freilich ist das relativ starke Kaliber der Arterien des basalen Gefässbezirks (Heubner, Duret) wohl in Betracht zu ziehen, insofern das Blut hier unter einem grösseren Drucke ausströmt und in Folge der allgemeinen Drucksteigerung innerhalb der Schädelkapsel leichter Bewusstseinsstörung herbeiführen muss, als eine Blutung aus einem Gefässe des Hirnmantels. So erklärt sich die Häufigkeit der Bewusstseinspause bei der Hirnblutung, insofern diese am häufigsten im Bezirk der Basalarterien erfolgt.

In Betreff der übrigen den Insult begleitenden Erscheinungen ist noch Folgendes nachzutragen:

Convulsionen beim Eintritt der Blutung werden nur selten beobachtet. Ein epileptiformer Insult soll namentlich in solchen Fällen vorkommen, wo der in der Brücke oder im verlängerten Mark

sitzende Blutherd den Boden des vierten Ventrikels durchbricht; einseitige Convulsionen dürften auf Reizung der motorischen Region der Hirnrinde durch das extravasirte Blut zurückzuführen sein. Fälle, in welchen einseitige choreiforme Bewegungen (*Hemichorea praehemiplegica*) stunden- oder tagelang dem Anfall vorausgingen (*Grasset*), sind bis jetzt selten beobachtet.

Abweichend von der gewöhnlich schlaffen Lähmung kann von Anfang der Blutung an eine tonische Starre der Extremitäten vorhanden sein, die in geringerem Grade meist auch die mit dem Herd gleichseitigen Extremitäten befällt. Es handelt sich dabei wohl fast immer um schnell letal ausgehende Fälle, insofern ein Durchbruch der Blutung in einen Seitenventrikel vorliegen dürfte.

Als Ausnahme von dieser Regel sah ich eine 78jährige Frau mit rechtsseitiger Hemiplegie und Aphasie ohne alle Rigidität, bei welcher die Section Zerstörung des ganzen linken Streifenhügels bis in die dritte Stirnwindung hinein und einen massenhaften Bluterguss in den linken Seitenventrikel ergab, noch volle 14 Tage nach dem Insult am Leben bleiben.

Schliesslich tritt mit der Hirnblutung zuweilen die conjugirte Deviation der Augen (s. oben S. 335) nach der einen Seite ein, zuweilen verbunden mit Zwangslagen des ganzen Körpers.

Der Ausgang der Hirnblutung ist nur in der Minderzahl der Fälle ein letaler. Plötzlicher Tod durch eine intracerebrale Blutung scheint in Anbetracht der grossen Häufigkeit derselben recht selten zu sein; jedenfalls erfolgt derselbe viel seltener als durch meningeale Blutung. Jene blitzähnliche, in wenigen Minuten todt dahinstreckende *Apoplexia fulminans* (*cas foudroyant* der Franzosen) lässt eine Blutung im Bereich der Brücke oder Oblongata vermuthen, durch welche das Vaguscentrum lädirt wird.

Aber auch diejenigen Fälle, in welchen der Tod zwar nicht sofort eintritt, aber die Bewusstlosigkeit länger als drei Stunden anhält, führen meist binnen einigen Tagen zum Tode. Die Kranken erwachen aus dem tiefen Coma überhaupt nicht wieder; die Respiration wird unregelmässig oder zeigt den Cheyne-Stokes'schen Typus, der Puls wird schnell und unregelmässig, und unter Trachealrasseln tritt der Tod ein, nachdem die anfangs subnormale Temperatur schnell sich bedeutend über die Norm erhoben hat (s. S. 293).

In anderen Fällen erfolgt einige Stunden oder Tage nach einem ersten schwachen Insult, von welchem der Kranke sich bereits ziemlich

erholt hat, ein zweiter starker Anfall, dem er schliesslich doch noch erliegt.

Aber auch in den Fällen, in welchen die Kranken den apoplectischen Insult überleben, tritt nicht sofort körperliche und geistige Rehabilitation ein.

Zunächst erfolgt die Rückkehr zum Bewusstsein allmählich: bei peripheren Reizen werden die Abwehrbewegungen des Kranken lebhafter, wohl auch von zunächst unverständlichen Scheltworten u. dgl. begleitet; die willkürlichen Bewegungen in den nicht gelähmten Theilen kehren wieder zurück; auf lautes Anrufen und Rütteln öffnen sich die Augen und schauen Anfangs wie verwundert die Umgebung an; allmählich aber wird der Ausdruck immer verständnisvoller, die Erinnerung immer leichter. Gewöhnlich erfolgt dieses Erwachen wie bei einem, der aus tiefem Schlaf ermuntert wird, unter Gähnen und Stöhnen.

Aber auch dieser Rückkehr zum Bewusstsein folgt ein mehrere Tage anhaltender Zustand von allgemeiner körperlicher Abgeschlagenheit und geistiger Benommenheit.

Diese Periode des Uebergangs in das Stadium der relativen Gesundheit kann zudem unterbrochen werden durch krankhafte Erscheinungen, welche wir wohl mit Recht auf die entzündliche Reaction zurückführen, die gewöhnlich zwischen dem zweiten und vierten Tage post insultum in der nächsten Umgebung des hämorrhagischen Herdes eintritt. Die Folge davon ist eine Verschlimmerung des jeweiligen Zustandes, verbunden mit mässiger Temperatursteigerung (bis  $2^{\circ}$  C), leichtem delirösen Benommensein, sowie mit Schmerzen und Zuckungen in den gelähmten Gliedern. Solche Exacerbationen können sich öfter wiederholen, ehe der Patient in das richtige Gleis der Reconvalescenz gelangt, d. h. in das Stadium, wo die dauernden Folgen des stattgehabten Insultes, „der angerichtete Schaden“, wie Hasse treffend sich ausdrückt, sich erst vollständig übersehen lassen.

Die dauernden Folgen des hämorrhagischen Insultes bestehen der Hauptsache nach in den motorischen Störungen, welche wir S. 307 als halbseitige Körperlähmung, als typische Hemiplegie ausführlich abgehandelt haben. Immerhin können die Lähmungserscheinungen nach Grad und Ausdehnung in den einzelnen Fällen beträchtlich variiren. Bald ist der Facialis, bald die Zunge, bald die obere, bald die untere Extremität vornehmlich gelähmt. Auch die fast stehende Betheiligung der Rumpfmuskulatur, wie die gelegentliche des Hals sympathicus haben wir bereits besprochen (S. 308); ebenso die Mitbewegungen (S. 312), die Contracturen (S. 311) und die

prä- und posthemiplegischen Erscheinungen (S. 315). Für die Diagnose wichtig ist die Thatsache, dass die Erregbarkeit für beide Ströme, auch nach jahrelangem Bestehen der Lähmung, im Wesentlichen eine normale ist.

Störungen der Sensibilität treten in den wenigsten Fällen in derselben Intensität auf wie die der Motilität. Allerdings kann man unmittelbar nach dem Insult in den meisten Fällen eine unerhebliche Herabsetzung des Gefühls auf der gelähmten Körperhälfte bei genauer Untersuchung nachweisen; diese verschwindet aber sehr schnell und nur in seltenen Fällen stellt sich eine andauernde Anästhesie heraus, welche alle Qualitäten der Empfindung betrifft und ebenso wie die motorische Lähmung sich auf die eine Körperhälfte beschränkt. Der Herd ist in diesen Fällen von Hemianästhesie, wie wir sahen (s. S. 320), in dem hinteren Theil der inneren Kapsel zu suchen. Dieselbe kann mit vorübergehender (Gowers) oder andauernder Hemioapie combinirt sein.

Von den trophischen und vasomotorischen Störungen ist die wichtigste der acute maligne Decubitus. In schweren Fällen beginnt dieser schon am zweiten bis vierten Tage nach dem Insult gewöhnlich auf der Hinterbacke der gelähmten Seite, seltener am Knie oder an der Ferse sich auszubilden. Nach vorausgegangener umschriebener Röthung hebt die Haut sich blasenförmig ab und es kommt zum rapiden brandigen Absterben derselben in der Ausdehnung von einem Zwei- bis Fünfmarkstück und mehr. Die Prognose ist in diesen glücklicherweise seltenen Fällen meist letal. Wohl zu unterscheiden hiervon ist der nicht bösartige chronische Decubitus, das „Aufliegen“ dauernd an das Bett oder den Lehnstuhl gefesselter alter Hemiplegiker.

Ausserdem beobachten wir allerhand trophisch-vasomotorische Störungen an den gelähmten Gliedern. Anfangs zeigen diese vermehrte Röthe und Temperatur, sowie ödematöse Schwellung der Haut, daneben meist starkes Schwitzen; im weiteren Verlauf dagegen wird die Haut abnorm trocken und schilfert sich ab. Ausserdem beobachtet man gelegentlich Verkümmern und Verkrümmung der Nägel und abnormes Wachstum der Haare an den gelähmten Extremitäten.

Atrophie der gelähmten Muskeln bildet sich bei Kranken, die im erwachsenen Alter erst hemiplegisch werden, erst im späteren Verlaufe allmählich aus und zwar stets gleichmässig und nur in sehr mässigem Grade. Von degenerativen Vorgängen ist dabei keine Rede, worauf auch das Erhaltensein der normalen electricischen Erreg-

barkeit hinweist. Die peripheren Nervenstämme sind in einzelnen Fällen verdickt gefunden (*Neuritis hypertrophica*, Charcot). Schliesslich können auch in den Gelenken, namentlich im Schulter und Kniegelenk Entzündungsprocesse auftreten, die selten acut, meist chronisch verlaufen. Alle die zuletzt genannten Erscheinungen haben wahrscheinlich einen neurotrophischen Ursprung (Charcot).

Von rein theoretischem Interesse und ohne practische Bedeutung sind die auf der Pleura, in den Lungen und Nieren, sowie in der Haut der gelähmten Seite beobachteten Hyperämien und Hämorrhagien.

Störungen des psychischen Verhaltens bleiben wohl nach jeder Hirnblutung von grösserer Ausdehnung zurück. Am häufigsten begegnet man einer Gemüthsschwäche, welche beim geringsten Anlass, besonders aber so oft die Kranken an ihren gebrechlichen Zustand erinnert werden, in lautes Weinen ausbricht. Im lebhaften Contrast hiermit steht nicht selten ein oft unmittelbar darauf folgendes durchaus unmotivirtes blödes Lachen. Zur völligen Verblödung kommt es indessen nur ausnahmsweise, während ein gewisser Stumpfsinn, sowie Schwäche des Gedächtnisses und der Intelligenz sehr häufig zurück bleiben.

#### Pathogenese und Verlauf.

Wir haben bei den Folgen der Hirnblutung wohl zu unterscheiden zwischen den directen und den indirecten Herdsymptomen. Die ersteren sind irreparabel, die letzteren können im weiteren Verlaufe vollständig zurückgehen. Die ersteren stellen die durch die Zerstörung gewisser Hirnpartien gesetzten dauernden Ausfallserscheinungen dar, die letzteren die durch den Bluterguss auf seine nächste Umgebung ausgeübten Nebenwirkungen.

Als Ursache der motorischen Lähmungserscheinungen ist die Zertrümmerung motorischer Centren und die Unterbrechung motorischer Leitungsbahnen anzusehen. Unmittelbar nach der Blutung kommen aber auch andere Momente in Betracht, vor allem die capilläre Anämie in Folge des Druckes, welchen der Blutherd auf seine Umgebung ausübt, und die Verschiebung, Quetschung oder Dehnung, welche namentlich die dem Herde benachbarten Hirntheile offenbar erleiden müssen. Auch das Oedem, welches, wie wir sahen, zunächst in der Umgebung des Herdes, später auch in weiterer Ausdehnung sich bilden kann und welches wiederum capilläre Anämie hervorruft, möchte nicht ohne Einfluss auf Grad und Ausdehnung der Lähmung sein.

Aber, wie gesagt, kommen die erstgenannten Factoren nur in der der Blutung unmittelbar folgenden Periode in Betracht, weil die Hirn-

theile sich alsbald an den vorhandenen Druck gewöhnen und dieser mit dem Fortschreiten der Resorption sich vermindert. Aus diesem Grunde beobachten wir in manchen Fällen ein spontanes Zurückgehen gewisser Lähmungserscheinungen: Während unmittelbar nach dem Anfall eine allgemeine Prostration und Dissolution aller vier Extremitäten statthat, beginnen diese einige Zeit danach auf der nicht hemiplegischen Seite sich wieder zu bewegen und die anfangs fehlende oder doch unverständliche Sprache wird wieder articulirter.

Und auch die Hemiplegie verliert im weiteren Verlauf meist an Intensität. Die anfangs völlig regungslosen Glieder können, nicht selten schon einige Tage nach dem Insult, in einzelnen Theilen wieder etwas bewegt werden. Eine ausgiebige Besserung kommt freilich erst im Verlauf von Wochen und Monaten zu Stande. Was dann nach Ablauf des ersten Semesters nicht rehabilitirt ist, bleibt meist dauernd gelähmt.

In der Mehrzahl der Fälle, wo eine Unterbrechung des Pyramidenbündels in der inneren Kapsel vorliegt, ist der Rückgang der Lähmung ein typischer. Zunächst bessert sich die articulatorische Sprachstörung, danach fängt das Bein wieder an, gebrauchsfähig zu werden und gleichzeitig verliert sich mehr und mehr die Gesichtsentstellung durch die Facialislähmung; schliesslich bleibt nur der Arm und vor allem die Hand in unbrauchbarem Zustande. Auch im späteren Verlauf bleibt die Beweglichkeit der oberen Extremität, jetzt häufiger in der Schultermuskulatur, gegen die der unteren durchweg wesentlich zurück. Beim Gehen wird zu Anfang die gelähmte Unterextremität im Hüftgelenk nach vorwärts geschleudert, so dass der Fuss dabei ein Kreissegment beschreibt. Bei Parese wird nur der Fuss etwas nachgeschleift.

Die Aphasie, welche rechtsseitige Hemiplegie häufig zu begleiten pflegt, ist meist besserungsfähig (s. S. 373).

#### Diagnose.

Ueber die Unterscheidung des hämorrhagischen Insults von acuter Opium- oder Alcohol-Vergiftung, urämischem Coma u. s. w. haben wir schon S. 297 gehandelt. Hier würde die differentielle Diagnose von Embolie zu besprechen sein; wir werden dieselbe aber passender bei dieser abhandeln.

Ueber die Diagnose des Sitzes der Blutung siehe die Capitel über die Localisation im Gehirn S. 347 u. ff.

#### Prognose.

Das Wesentliche über die Vorhersage ist schon oben gelegentlich mitgetheilt, auch über die Bedeutung beträchtlicher Temperatursteige-



rungen bei drohendem letalen Ausgange. Auch wenn der Kranke den ersten Insult überlebt, läuft er doch Gefahr früher oder später einen zweiten zu erleiden, weil ja die Veränderungen im Gefässsystem fortbestehen. Im Uebrigen sterben Hemiplegiker am häufigsten an Pneumonien.

#### Therapie.

Die prophylactischen Maassregeln beschränken sich im Wesentlichen auf das, was bei der Hirnhyperämie (S. 417) gesagt ist: zur Hirnblutung Disponirte müssen alles vermeiden, was eine Drucksteigerung im Gefässsystem hervorbringen kann. Bei drohendem Insult wäre vielleicht das Bromlithium in der Dosis von 2 g oder das Bromcalcium in der von 1 bis 2 g auf Hammond's warme Empfehlung zu versuchen.

Ist die Blutung einmal eingetreten, so beschränkt sich der Arzt in vielen Fällen darauf anzuordnen, dass der Kranke in einem gut ventilirten, kühlen Zimmer mit erhöhtem Kopf gelagert wird. Der Kopf, speciell die Seite, wo der Sitz der Hirnblutung zu vermuthen ist, wird mit einer Eisblase bedeckt. Ausserdem applicirt man Ableitungen auf die Haut, Senfpapiere im Nacken oder auf die Waden und auf den Darm reizende Klystiere mit Kochsalz und Essig.

Die früher allgemein üblichen Blutentziehungen hat man in neuerer Zeit als irrationell bezeichnet. Man hat dagegen gesagt: Was würde man von einem Arzte halten, der bei einem Blutergusse unter der Gesichts- oder Schädelhaut einen Aderlass am Arm machte? (Trousseau). Aber es handelt sich unmittelbar nach dem Insult nicht darum, den Bluterguss schneller zur Resorption zu bringen, wohl aber darum, die fluxionäre Hyperämie zum Gehirn zu beseitigen und den Blutdruck herabzusetzen, um dadurch vielleicht ein längeres Andauern der Blutung zu verhindern. Die erstgenannte Absicht erreichen wir vielleicht schon durch Application von Blutegehn an den Schläfen oder Schröpfköpfen im Nacken; die letztere aber durch einen Aderlass. Dieser kann in einem Falle sogar dringend indicirt, ja lebensrettend sein, wenn nämlich das respiratorische Vaguscentrum durch die Drucksteigerung innerhalb des Schädels bedroht ist: wenn wir also ein nicht zu altes, kräftiges, blutreiches Individuum vor uns haben, mit stark geröthetem Gesicht und vollem, hüpfendem Puls an den Carotiden; namentlich aber wenn der Puls sehr beschleunigt wird und Andeutungen von mühsamer, unregelmässiger Respiration (Cheyne-Stokes) eintreten.

Hat der Kranke den Insult glücklich überlebt, so ist die weitere Behandlung eine rein symptomatische. Zeigt sich Unruhe und Schlaf-

losigkeit, öfter verbunden mit Kopfschmerz und Fieber, so fährt man mit der Kälteapplication am Schädel fort und verordnet Säuren oder Bromkalium. In anderen Fällen dagegen, wo wir einer wenig energischen Herzthätigkeit neben aussetzendem Puls begegnen, sind geradezu Stimulantien am Platze, also ausser Hautreizen: Kaffee, Wein, Moschus.

In Fällen, wo die entzündliche Reaction heftigere Erscheinungen macht, applicirt man zunächst wieder eine Eisblase auf den Kopf und verordnet Essigsalzklystiere. Genügt dies nicht, so setzt man einige Blutegel an die Schläfe oder Schröpfköpfe in den Nacken. Auch hier ziehe ich bei Aufregungszuständen die Brompräparate den von anderen empfohlenen Narcoticis, Morphium und Chloral, vor.

An die Behandlung der Lähmungserscheinungen dürfen wir erst denken, wenn alle Reizungserscheinungen von Seiten des Gehirns dauernd verschwunden sind. Erst alsdann darf mit der electricischen Behandlung begonnen werden. Die von Duchenne angenommene Zeit von 4 bis 6 Monaten post insultum dürfte in der Mehrzahl der Fälle zu lang gegriffen sein. In den gewöhnlichen Fällen kann man sicherlich 4 bis 6 Wochen danach, in besonders leicht verlaufenen auch wohl früher beginnen, wenn die ungeduldigen Kranken dazu drängen. Allerdings rathe ich in solchen Fällen zunächst nur leichte Faradisation der Extremitäten und zwar nur peripher bis zum Ellenbogen- bez. Kniegelenk vorzunehmen, bei vorhandener Anästhesie mit trockenem Pinsel, sonst mit feuchten Electroden, aber nie so stark, dass lebhaftes Zuckungen eintreten. Die nicht länger als 5 Minuten dauernde Sitzung wird wöchentlich 2 bis 3 Mal wiederholt. Erst wenn diese Behandlung 2 Wochen lang gut vertragen ist, gehe ich zur faradischen Behandlung der centraler gelegenen Gliedabschnitte über. Noch später füge ich hierzu die periphere labile Behandlung mit schwachen Batterieströmen und erst 2 Monate nach dem Insult gehe ich zur stabilen Application derselben am Schädel über, zunächst nur in der Längsrichtung, so dass die Anode auf der Stirn, die Kathode im Nacken der der Hemiplegie entgegengesetzten Seite steht: dabei grosse dem Schädel angepasste Electroden; Ein- und Ausschleichen; schwache Ströme ( $\frac{1}{2}$  bis 2 Milli-Ampère); Sitzungsdauer 2 bis 3 Minuten lang. Erst später lasse ich die Galvanisation in der Querriechung des Schädels, sowie die am Sympathicus folgen.

Die electricische Behandlung wird passend nach ein- bis zweimonatlichem Gebrauch auf 2 Wochen unterbrochen, aber mit Einhaltung solcher Pausen am besten 6 bis 12 Monate lang fortgesetzt.

Neben der electricischen Behandlung dürfen von vornherein passive Bewegungen der gelähmten Glieder nicht vernachlässigt werden: in allen Fällen im Schultergelenk, welches gar zu leicht in Adductionsstellung sich versteift; bei drohender Contracturbildung in sämmtlichen betheiligten Gelenken. Später, 3 Monate nach dem Insult, kann damit Massage der gelähmten Muskeln verbunden werden. Bei Herausbildung von permanenten Contracturen darf man sich freilich von diesen Proceduren nicht mehr versprechen als von der Electricität, welche hier leider fast immer im Stich lässt.

Gegen den lange Zeit fortgesetzten Gebrauch von kleinen Dosen Jodkalium oder Jodnatrium, (4 : 200) 2 Mal täglich einen Esslöffel, als resorbirende Mittel ist nichts einzuwenden, so lange der Appetit nicht darunter leidet. Mit grösserer Vorsicht sind Strychninjectionen (Strychn. sulphuric. 1 mg 2 bis 3 Mal wöchentlich) zu gebrauchen und besser zu unterlassen in Fällen, wo Contracturbildung droht; jedenfalls mache man nach je 10 bis 12 Injectionen eine mehrwöchentliche Pause.

Der Gebrauch von Soolbädern, sowie der natürlichen Thermen ist namentlich vom zweiten Semester der Lähmung an indicirt; ebenso der von gelinden Kaltwasserkuren. In jedem Falle aber vermeide man extreme Temperaturgrade: warme Bäder nicht über 27° R. und bei nicht zu warmer Lufttemperatur des Badezimmers, am besten mit einer kalten Comresse auf den Kopf, welche auch während der nachfolgenden einstündigen Betruhe weiter applicirt wird; bei den Proceduren mit kaltem Wasser beginnt man mit 22 oder 20° R. und geht allmählich bis auf 12° R. herab.

Irish-römische Bäder sind ebenso zu vermeiden wie Fluss- und namentlich Seebäder.

Zum Schluss noch einmal die Mahnung, bei allen therapeutischen Maassnahmen nie zu vergessen, dass man es mit einem Gehirn zu thun hat, welches auf jede stärkere Erregung leicht mit einer neuen Blutung antworten kann. Dieser Befürchtung soll auch die Umgebung des Kranken stets eingedenk bleiben.

## Die embolische und thrombotische Gehirnerweichung.

### (Encephalomalacie).

#### Pathologische Anatomie und Aetiologie.

Die Gehirnerweichung durch Gefässverstopfung, welche wir hier zu besprechen haben, ist wohl zu unterscheiden von

der Encephalomalacie in Folge von Entzündung des Gehirnparenchyms (s. Encephalitis). Makroskopisch sind beide Formen an der Leiche kaum zu unterscheiden, es sei denn, dass primäre Gefässverstopfung als Ursache aufgefunden wird. Mikroskopisch charakterisirt sich die entzündliche Erweichung durch entzündliche Veränderungen an den Nervelementen und Gefässen, welche wir bei der „Gehirnentzündung“ genauer besprechen werden.

Lange Zeit wurde die Gehirnerweichung ausschliesslich als die Folge entzündlicher Vorgänge im Gehirn angesehen, bis Virchow durch seine Untersuchungen Embolie und Thrombose als die häufigste Ursache derselben klar stellte.

Die Verstopfung einer Gehirnarterie, mag sie durch Embolie oder Thrombose zu Stande gekommen sein, setzt zunächst Absperrung des Blutzufusses zu dem peripher von der verstopften Stelle gelegenen Bezirk des Gefässes. Hier entsteht Anämie (Ischämie) und, wenn durch collaterale Bahnen nicht in kurzer Zeit arterielles Blut zugeführt wird, so kommt es (schon im Verlauf der zweiten 24 Stunden) zum Absterben der Gewebstheile (Nekrobiose) und damit alsbald zur Erweichung des betreffenden Gefässbezirkes.

Eine solche wird stets eintreten, wenn die verstopfte Arterie eine sogenannte Endarterie (S. 304) darstellt, also von einem der Arterienäste stammt, welche vom Circulus arteriosus Willisii und dem Anfangstück der Arteria cerebri media in das basale Gebiet des Grosshirns eindringen. Entsprechend der sehr oft beobachteten Embolie gerade dieser Arterie fallen die von ihr versorgten functionell so wichtigen Hirnpartien am häufigsten der Erweichung anheim und zwar in mehrweniger grosser Ausdehnung, je nachdem die Verstopfung am Ursprunge der Arterie oder im weiteren Verlaufe derselben statthatte.

Aber auch in solchen Bezirken, deren ernährende Arterien keine Endarterien sind, kann es durch Verstopfung derselben zur Erweichung kommen. So sehen wir z. B. nicht zu selten Erweichungsherde an der Grosshirnoberfläche, also in Gebieten, wo collaterale Verbindungen der einzelnen Arterienzweige in ausserordentlich reicher Zahl vorhanden sind.

Man unterscheidet zwischen einer weissen und einer rothen bez. gelben Gehirnerweichung. Die rothe bez. gelbe Färbung rührt davon her, dass eine Diffusion von rothem Blutfarbstoff in das Gewebe erfolgt ist. Schon nach wenigen Tagen sehen wir die erweichte Stelle in eine breiige Masse verwandelt, welche sich unter dem Mikroskop als ein Gemisch von Myelintropfen, freien Myelinkugeln, Körnchenzellen und kleinen Rundzellen neben gequollenen Nervenfasern und Zellen

darstellt. In manchen Fällen findet man nach vorsichtigem Heraus-spülen dieser Zerfallsmassen das Stützgewebe und die den Herd durchziehenden Blutgefäße noch erhalten. In einem späteren Stadium, wo die Detritusmassen bereits zum grössten Theil resorbirt sind, treten sie ohne Weiteres deutlich hervor. Indem die Verflüssigung der erweichten Massen immer mehr zunimmt, finden wir nach Wochen nur noch eine durch die Zerfallsproducte und Fettkörnchenzellen milchig getrübe, noch später klare Flüssigkeit in einer mehrweniger glatt abgekapselten Cyste. Ist diese das Residuum von rother Erweichung, so kann sie Hämatoïdin enthalten und unterscheidet sich dann von einer nach Hirnblutung zurückgebliebenen Cyste in keiner Weise. Besonders kleine encephalomalacische Herde können auch hier in narbenähnlich verhärtete oder verkalkte Stellen sich verwandeln, die ebenfalls nicht selten durch Blutfarbstoff gelb gefärbt sind (gelbe Platten).



96.

Schema des Hergangs bei Gefäßverstopfung im Gehirn.

a bei x verstopfte Arterie, c Capillarnetz zwischen dieser und der den Arterien a und a' gemeinsamen Vene v, c' Capillarnetz zwischen a' und v, y das Gefäßgebiet, in welchem das Blut in Folge der Verstopfung bei x zunächst still steht.

Bei der Autopsie jahrelang bestehender mehr diffuser Erweichungen des Hirnmantels findet man die verkleinerten Hirnwindungen von zäher lederartiger Beschaffenheit und die Ausdehnung der geschrumpften Partie durch eine gelbliche Verfärbung gekennzeichnet.

Die rothe oder gelbe Erweichung hat folgende Pathogenese: Bei Verstopfung einer Endarterie steht das Blut jenseits des Embolus still, sowohl in dem betreffenden Arterienzweig als in dessen Capillargebiet; ferner aber auch in der abführenden Vene bis zu einer Stelle, wo diese etwa mit einer anderen Vene zusammenfliesst, die von einer anderen nicht verstopften Arterie gespeist wird. Nach kurzer

Zeit entsteht nun in der stromlosen Vene eine rückläufige Blutbewegung bis in die Capillaren und über diese hinaus in die Arterie, mithin in das ganze ischämische Gefässgebiet, welches zu der verstopften Arterie gehört. Warum es in dem vorher anämischen Erweichungsbezirk jetzt zu einem hyperämischen Zustand kommt, können wir einigermassen verstehen, wenn wir erwägen, dass, abgesehen von der herabgesetzten Resistenz der in ihrer Ernährung beeinträchtigten Hirnsubstanz, auch die Wandungen der Gefässe, besonders der Capillaren in Folge von Unterbrechung der Blutzufuhr Veränderungen erlitten haben, welche Diapedese von rothen Blutkörperchen, ja kleine Hämorrhagien bedingen. Die rothen Erweichungsherde im Gehirn entsprechen den Infarcten in anderen Organen. Zur eigentlichen Infarctbildung jedoch kommt es im Gehirn nicht. In Folge von Umwandlung des Blutpigments, sowie durch Verfettung kann die rothe Erweichung allmählich in die gelbe übergehen.

Schliesslich ist noch zu erwähnen, dass Emboli, welche infectiöse Stoffe enthalten, weil sie von septisch veränderten Körperstellen herühren, entzündliche Veränderungen im Gehirn mit dem Ausgang in Hirnabscess oder Verjauchung der Hirnsubstanz hervorrufen können.

Die Grösse des Erweichungsherdes richtet sich nach der Grösse des ischämisch gewordenen Gefässbezirkes; sie schwankt zwischen der eines Stecknadelknopfes, einer Nuss, eines Apfels. Die Form ist aber nicht immer eine rundliche oder elliptische; vielmehr stellen sich an der Oberfläche des Grosshirns die Erweichungsherde als unregelmässige Einsenkungen dar. Die dadurch entstandenen, nach aussen durch die Pia geschlossenen Hohlräume sind mit Flüssigkeit gefüllt. -

Die zum Verschluss von Hirnarterien führenden Emboli fahren, wie gesagt, mit Vorliebe in die Arteria cerebri media und deren Verzweigungen, weil diese die directe Fortsetzung der Carotis darstellt; nur äusserst selten wird diese selbst verstopft. Die linke Arteria fossae Sylvii ist viel häufiger der Sitz von Embolie als die rechte.

Auch die Thrombose befällt besonders häufig die mittlere Hirnarterie, daneben aber auch die Carotis selbst, sowie die hintere Hirnarterie und die Vertebralarterien oder die Basilaris.

Ausnahmsweise kann sich die Verstopfung auf mehrere Hirnarterien erstrecken: Doppelseitige Embolie kann auf ein Mal oder in mehreren Anfällen allmählich zu Stande kommen. Als den gewöhnlichen Ursprung der in die Hirnarterien hineingespülten Emboli haben wir das linke Herz anzusehen mit den Lungenvenen einerseits und dem Anfangsstück der Aorta andererseits.

Die Veränderungen, welche an diesen Ursprungsstätten der Gehirnembolie vorkommen, sind vor allem die gewöhnliche chronische Endocarditis, besonders zur Zeit einer frischen Exacerbation des entzündlichen Processes, weniger häufig die acute ulcerative Endocarditis, insofern diese gewöhnlich nur Capillarembolien, seltener Verstopfung stärkerer Arterien hervorruft. Aus diesem Grunde beobachten wir Gehirnembolie besonders häufig bei Herzklappenfehlern, und hier können die Emboli, die in Folge von Loslösung grösserer Stückchen der entzündeten Klappen entstehen, sowohl von der Mitralklappe, wie von der Aortenklappe ausgehen.

In Fällen, wo wir jede Spur eines endocarditischen Processes vermissen, ist auf Gerinnselbildungen innerhalb des Herzens, namentlich im linken Herzohr zu achten, wie sie bei allgemeinen Schwächezuständen, sowie Fettherz, Myocarditis, nicht compensirten Klappenfehlern entstehen.

Im Gebiet der Lungenvenen können die verschiedensten Zerstörungen des Lungengewebes — tuberculöse Cavernen, Abscesse, Gangrän, Krebs, ulcerative Bronchitis — zur Bildung von Hirnemboli führen.

Aus der Aorta oder Carotis können atheromatöse Bröckel oder Gerinnselstückchen aus Aneurysmen Gehirngefässe verstopfen; ja selbst von den nicht selten frühzeitig atheromatös entartenden Arterien der Gehirnbasis können Hirnemboli ausgehen.

Die gewöhnlich nach Knochenbrüchen beobachtete Fettembolie hat mehr ein chirurgisches Interesse.

Bei der nach schwerer Malaria auftretenden Pigmentembolie werden meist nur die feineren Gefässe der Hirnrinde verstopft, so dass es wohl zu convulsiven Anfällen oder comatösen Zuständen, nicht aber zu ausgesprochenen Lähmungserscheinungen zu kommen pflegt.

Die Entstehung von autochthonen Thromben in den Hirnarterien ist, analog dem physiologischen Experiment, wesentlich auf das Zusammenwirken von zwei Momenten zurückzuführen: 1. Veränderungen der Gefässwände: Rauh- und Zottigwerden der Innenwand durch Atherom und 2. Verlangsamung bez. Stillstand des Blutlaufs, welche ebenfalls auf Veränderung der Gefässwände, besonders ihre verminderte Elasticität oder auch auf geschwächte Energie der Herzthätigkeit zurückzuführen ist. Dazu kann noch als drittes Moment eine abnorm gesteigerte Gerinnungsfähigkeit des Blutes (Hyperinose) kommen, wie sie nach Pneumonien, Typhus, kachektischen Zuständen und im Puerperium angenommen wird (marantische Throm-

bose). Nach Zahn wäre in diesen Fällen die Bildung von Thromben auf die Verfettung des Endothels und das dadurch hervorgerufene Anhaften von rothen und farblosen Blutzellen an diesem zurückzuführen.

Schliesslich will ich noch einmal darauf hinweisen, wie das Verhältniss von Thrombose und Embolie in Bezug auf ihre Entstehung ein wechselseitiges ist: wie durch Losbröckeln von einem Thrombus Embolie feinerer Gefässe entstehen kann, so schliesst sich gewöhnlich an die Embolie eine Thrombose an und an die autochthone Thrombose eine fortgesetzte Thrombose.

### Symptome.

#### I. Embolie.

Die Embolie einer Hirnarterie tritt meist plötzlich in die Erscheinung, weil die Sperrung der Circulation in dem betreffenden Gefässbezirk mit dem Hineinfahren des Embolus plötzlich stattfindet. Dieser Moment kündigt sich meist durch einen apoplectischen Insult an, welcher dem bei Hirnhämorrhagie vollständig gleicht, nur dass die Bewusstlosigkeit bei der Embolie meist unvollständig ist und kürzere Zeit andauert oder ganz fehlt. Ein Mädchen lässt beim Messerputzen plötzlich das Messer aus der rechten Hand fallen und den Arm sinken, und sogleich darauf versagt ihr das rechte Bein den Dienst, so dass sie rechtsseitig gelähmt auf einen Stuhl niedersinkt, ohne nur einen Augenblick das Bewusstsein zu verlieren. Es ist nicht so einfach zu sagen, auf welche anatomische Veränderungen der apoplectische Insult zurückzuführen ist. Durch die Ischämie des befallenen Gefässbezirks an sich wird derselbe nicht zur Genüge erklärt, wohl aber vielleicht durch ihre weitere Wirkung. In Folge derselben collabirt nämlich das peripher von der verstopften Stelle gelegene Gefässgebiet, und es würde ein Vacuum in dem Gewebe, eine negative Druckschwankung entstehen, wenn die übrige in der Schädelkapsel eingeschlossene Gehirnsubstanz sich nicht bemühte, den leeren Raum auszufüllen. Bei diesem Bestreben muss es aber offenbar zu bedeutenden Verschiebungen und Zerrungen, ja Zertrümmerungen des so leicht lädirbaren Gehirngewebes kommen und dadurch um so sicherer zum Insult, je grösser der embolische Bezirk ist (Wernicke). Die häufiger rechts als links eintretende Hemiplegie ist nicht selten unvollständig; der Facialis ist gewöhnlich theilhaftig; Gefühlsstörungen sind auf der motorisch gelähmten Seite in manchen Fällen nachzuweisen.



Als seltene, aber charakteristische Combination ist Erblindung des einen Auges mit Hemiplegie auf der entgegengesetzten Körperhälfte anzusehen. Die plötzlich eintretende einseitige Erblindung beruht auf Embolie der Arteria centralis retinae: ophthalmoskopisch ergiebt sich Blässe der Papille, Vershmälerung der Arterien und der Venen, welche letztere auf kurze Strecken Erweiterungen zeigen können, und daneben kleine Blutergüsse um den gelben Flecken. Retinale Blutungen allein sind als Vorläufer der Hirnembolie beobachtet.

Die Embolie der Retinalarterie kann der Hemiplegie einige Tage vorausgehen oder auch nach längerem Bestehen derselben hinzutreten.

Convulsionen (epileptischer Insult), welche den Moment der Embolie bezeichnen, werden häufiger beobachtet als bei Hämorrhagie; sie finden ihre Erklärung in der plötzlichen Ischämie des Krampfcentrums, häufiger wohl des motorischen Rindenbezirks. Bei Herzkranken können solche epileptischen Anfälle der embolischen Körperlähmung vorausgehen und auch, nachdem diese eingetreten, im weiteren Verlaufe sich öfter wiederholen. Dies beobachtete ich n. a. bei einer 43jährigen Handelsfrau mit hochgradiger Insufficienz und Stenose der Aorta, welche gleichzeitig mit dem apoplectischen Insult, der rechtsseitige Körperlähmung, aber keine Aphasie zurückgelassen, Zahlengedächtniss und Zahlenbegriffe vollständig verloren hatte. Solche Anfälle dürften dann wohl auf sich wiederholende kleine Embolien und dadurch hervorgerufene Reizung der motorischen Hirnrinde zurückzuführen sein.

Aphasie begleitet bei Embolie die rechtsseitige Hemiplegie besonders häufig; sie kann nur wenige Tage andauern oder aber auch nach Rückgang der Körperlähmung noch Jahre lang bestehen bleiben.

Erbrechen sowie Delirien als Einleitung des Anfalls sind öfter beobachtet, ersteres vornehmlich bei Embolie der Vertebralarterien.

Die doppelseitige Hirnembolie leitet sich meist mit allgemeinen Convulsionen und Dyspnoe ein, setzt aber nur selten doppelseitige, meist nur halbseitige Körperlähmung.

## II. Thrombose.

Während Prodromalerscheinungen bei der Hirnembolie fast immer fehlen, werden diese bei der Thrombose selten vermisst. Sie bestehen in Kopfschmerz, Eingenommensein des Kopfes, Schwindel und Uebelkeit; Sprachstörungen, Gedächtnisschwäche, Gefühl von Ein-

geschlafensein, Schwere und Lähme in den Gliedern oder auch wohl leichten Zuckungen in denselben auf der Körperhälfte, die später gelähmt wird. Indem sich diese Erscheinungen langsam steigern, bildet sich meist ganz allmählich die Lähmung aus; nur selten kommt diese plötzlich unter apoplectischem Insult zu Stande. Als Typus für das allmähliche Entstehen der Lähmung können wir folgenden Fall von Andral ansehen: Eine Frau von 76 Jahren sieht eines Tages zu ihrem Erstaunen, dass die beiden letzten Finger der linken Hand in Beugstellung stehen. Drei Tage später tritt die ganze linke Hand und bald darauf auch der Vorderarm in Flexion. Gleichzeitig wird die linke Unterextremität schwer und 14 Tage nach Beginn ist die Hemiplegie vollständig. Nach ihrem etwa 3 Wochen später erfolgtem Tode fand man unter den Windungen der motorischen Region rechts die weisse Substanz erweicht in der Ausdehnung eines Franzapfels.

Bei der sogenannten chronischen Gehirnerweichung können die oben genannten Prodromalerscheinungen Jahr und Tag bestehen, ohne dass es zu ausgesprochenen Lähmungserscheinungen kommt. So bei einem 60jährigen Manne, der bei der 2 Jahre nach Beginn der Erscheinungen erfolgten Autopsie einen über apfelgrossen Erweichungs-herd im rechten Centrum ovale zeigte. Die Erkrankung hatte sich durch einen Schwindelanfall mit schnell vorübergehender Schwäche der linken Extremitäten eingeleitet. Im weiteren Verlauf waren die fortwährenden Klagen von Parästhesien in der linken Körperhälfte für Hypochondrie erklärt worden; erst später wurde eine Abstumpfung des Drucksinnes der Haut und Aufhebung des Muskelgefühls an der linken Oberextremität nachgewiesen; die Motilität war stets ungestört (Vetter und Birch-Hirschfeld).

#### Verlauf und Ausgänge.

Während Embolie und Thrombose bei ihrem ersten Auftreten durchaus verschiedene Erscheinungen darbieten, können sich dieselben im weiteren Verlaufe vollständig gleichen.

Auf die Ausgänge der Verstopfung eines Hirngefässes haben wir schon bei der anatomischen Darstellung hingewiesen: es kommt entweder zur Erweichung des betreffenden Gefässbezirks und damit zur andauernden Functionsstörung, oder es bildet sich ein Collateralkreislauf aus und damit ein Rückgang dieser Störungen.

Die Herdsymptome, welche durch Aufhebung der Function in der erweichten Gehirnpartie entstehen, sind dieselben wie bei der Hämorrhagie: Hemiplegie, am häufigsten rechtsseitig, sehr oft mit

Aphasie verbunden, mit oder ohne Ausbildung von Contracturen; ausnahmsweise doppelseitige Lähmung der Extremitäten, der Nackenmuskeln und des Facialis bei Gefässverstopfung in beiden Gehirnhälften (Gerhardt); sehr selten isolirte Lähmungen eines einzelnen Hirnnerven. Im Uebrigen werden sich die einzelnen Erscheinungen, namentlich die directen Herdsymptome, je nach dem Sitz der Erweichung verschieden gestalten.

Eine 30jährige Frau klagte 20 Tage vor ihrem Tode über Kopfschmerzen; 12 Tage vor demselben wurde sie in Narkose mit Zange entbunden. 2 Tage nach der Entbindung trat totale Hemiplegie rechterseits ein, ohne vorausgegangene Krämpfe oder Zuckungen. Bedeutende Hanthyperästhesie, wie es schien, rechts stärker als links. Von Anfang an totale Aphasie bei nicht vollständigem Bewusstseinsverlust. Deviation des Kopfes nach rechts mit Schmerzensäusserungen beim Versuch den Kopf passiv nach links zu drehen. Mässiges Fieber. Puls 102. Pupillen gleich. Augenspiegelbefund negativ. Section. Embolische Abscesse der Hirnrinde mit eingedicktem Eiter besonders an dem oberen Ende beider Centralwindungen links; rothe punktförmige Erweichung im Klappendeckel, der Insel und dritten Stirnwindung links. Paracentrallappen frei. An der Mitrals fest anhaftende Gerinnselmassen von Erbsengrösse; ein älterer Infaret in der Milz.

Die Rückbildung der Lähmungserscheinungen kommt in dem Grade zu Stande, wie sich ein Collateralkreislauf ausbildet.

#### Diagnose.

Es kann im gegebenen Falle unmöglich sein, die Differentialdiagnose zwischen Embolie und Thrombose einerseits und Hirnhämorrhagie andererseits mit Gewissheit zu stellen.

Für die Annahme einer Embolie sprechen folgende Punkte:

1. Wenn bei einem jungen Individuum, welches an Gelenkrheumatismus oder Endocarditis gelitten, halbseitige Körperlähmung ohne Bewusstseinspause eintritt, mit oder ohne Aphasie.

2. Wenn im weiteren Verlaufe wiederholt Anfälle von Convulsionen auftreten (s. S. 485).

3. Wenn die Hemiplegie innerhalb weniger Tage sich ganz oder fast vollständig zurückbildet.

4. Wenn sich krankhafte Veränderungen nachweisen lassen, die zur Entstehung einer Embolie Veranlassung geben könnten, wie Klappenfehler oder Aneurysmen.

5. Wenn sich Erscheinungen von Embolie in der Milz, den Nieren oder den Extremitäten nachweisen lassen.

6. Wenn plötzlich embolische Amaurose mit wechselständiger Hemiplegie eintritt.

7. Kann die Temperaturmessung wichtige Aufschlüsse geben. Bei der Embolie fehlt im Gegensatz zur Hämorrhagie (s. diese) die initiale Erniedrigung der Temperatur entweder ganz, oder sie ist doch viel weniger ausgesprochen. Nach dem embolischen Insult steigt die Temperatur bis auf 39 oder 40° und kehrt dann mit oder ohne Schwankungen zum Normalen zurück. Auch erfolgt das Ansteigen langsamer als bei der Hirnblutung.

Die Unterscheidung von Embolie und Thrombose kann ihre grossen Schwierigkeiten haben. Das Vorhandensein von Atherom und höheres Alter sprechen im Allgemeinen mehr für Thrombose. Indessen haben wir oben gesehen, dass von atheromatösen Geschwüren Emboli ausgehen können.

#### Prognose.

Die Prognose ist stets ungünstig. In allen Fällen sind Recidive zu fürchten, weil die anatomischen Veränderungen — Endocarditis, Atherom —, welche die Gefässverstopfung herbeiführten, fortbestehen. Vollständige Heilung ist selten. Auch in günstig verlaufenden Fällen bleiben motorische Schwäche, Parästhesien und psychische Defecte zurück.

#### Therapie.

Das nach dem embolischen Insult einzuhaltende Verfahren ist im Wesentlichen dasselbe wie nach dem apoplectischen. Indessen dürfte im Allgemeinen ein mehr roborirendes Verfahren einzuschlagen sein, um die Herstellung eines Collateralkreislaufes zu befördern: also vorsichtige Verabreichung von kleinen Gaben Wein, Chinadecoct u. dgl. Diese mehr stimulirende Behandlung muss jedoch sofort aufhören, sobald sich Symptome von Aufregung oder Hirnhyperämie zeigen. Alsdann hat zunächst ein indifferentes Verfahren einzutreten, wie kalte Umschläge auf den Kopf und kühle Getränke; bei Steigerung der Erscheinungen aber können selbst Eisblase auf den Kopf, locale Blutentziehungen, Ableitung auf den Darm am Platze sein.

Die Behandlung der Lähmungsercheinungen, der Aphasie u. s. w. ist die an den betreffenden Stellen angegebene.

## Die entzündlichen Prozesse im Gehirn. Encephalitis.

### Hirnabscess und Hirnsclerose.

Ueber die Frage, welche Krankheitsformen in das Kapitel „Encephalitis“ gehören, herrscht bei den Autoren immer noch einige Meinungsverschiedenheit. Jedenfalls haben wir anatomisch zwei verschiedene Arten von Entzündung der Gehirnssubstanz auseinander zu halten: die eine Form führt zur Eiterung, die andere nicht, sondern meist zu einem Ausgang, den wir als Sclerose bezeichnen.

Die erstgenannte Form, welche man schlechthin mit ihrem gewöhnlichen Ausgang, dem Hirnabscess identificirt, stellt anatomisch und klinisch eine genau studirte Krankheit dar, über deren entzündliche Natur Niemand im Zweifel sein kann.

Zur zweiten Form, der nichteitrigen Encephalitis dagegen werden verschiedene zum Theil weder klinisch noch anatomisch vollständig studirte Krankheiten gerechnet, über deren entzündliche Genese sich streiten lässt (s. unten chronische Encephalitis).

#### 1. Die acute eitrige Encephalitis.

##### Der Hirnabscess.

##### Pathologische Anatomie.

Die eitrige Encephalitis kann sich anatomisch unter zwei Formen darstellen: als diffuse entzündliche Erweichung oder als Hirnabscess. Dabei dürfen wir nicht vergessen, dass in Folge von Gefässverstopfung (s. Embolie und Thrombose der Gehirnarterien) in Folge von Nekrobiose dieselben Ausgänge in Erweichung und in Abscess vorkommen und dass sich diese von den durch Encephalitis hervorgebrachten schwer oder gar nicht unterscheiden lassen. Auch bei der Encephalitis können wir zwischen einer rothen und einer gelben Erweichung unterscheiden; auch hier ist der schliessliche Ausgang in eine pigmentirte Narbe oder Platte oder in eine Cyste beobachtet.

Der Hirnabscess tritt in zwei verschiedenen Gestalten auf, als nicht abgekapselter und als abgekapselter. Bei dem ersteren fehlt eine scharfe Abgrenzung gegen die umgebende Hirnssubstanz, bei dem letzteren ist eine solche durch eine sclerotische Verdichtung des umgebenden Gewebes hergestellt. Der nicht abgekapselte Abscess

stellt eine unregelmässige, mehrfach ausgebuchtete Höhle dar, deren eitriger Inhalt das umgebende Gewebe in einer gewissen Dicke durchtränkt und namentlich längs der Gefässe angesammelt erscheint. Der abgekapselte dagegen bildet eine mehrweniger regelmässige, meist rundliche, mit einer schleimhautähnlichen Membran ausgekleidete Höhle. Die Membran hat man zuerst etwa vier Wochen nach Entstehung des Abscesses vorgefunden (Lallemant schon nach 14 Tagen); eine festere Consistenz erreicht dieselbe aber erst nach 8 Wochen. Sie besteht zum Theil aus spindelförmigen Bindegewebszellen und enthält nicht selten auch fettige Granulationen (Schott). Weiter nach aussen wird die Abscessregion durch eine bald mehr bald weniger dicke und feste Schicht von Bindegewebe von der normalen Hirnsubstanz geschieden und an einem weiteren Umsichgreifen verhindert. Ein Durchbruch kann indessen auch hier erfolgen, häufiger allerdings beim nichtabgekapselten Abscess, und zwar nach der Gehirnoberfläche oder in die Ventrikel hinein. Im ersteren Falle kommt es zu einer anfangs circumscribten, später diffusen eitrigen Meningitis; eine Communication des Abscesses nach der äusseren Schädeloberfläche wird häufig bei Verletzungen oder bei Caries der Schädelknochen beobachtet.

Der in dem Abscess enthaltene Eiter kann gelb und geruchlos sein; nicht selten kann man alsdann Ueberbleibsel von zerstörter Hirnsubstanz oder auch Blutkörperchen darin nachweisen und als schliesslichen Ausgang hat man Verkäsung, selten Incrustation mit Kalksalzen (Gull) gefunden. Andere Male und zwar wohl immer, wenn der Abscess in Folge von Caries im Gehörorgan oder durch infectiöse Emboli entstanden ist, hat der Eiter eine grüngelbliche Farbe und einen penetranten Geruch nach faulem Leim oder altem Käse.

Die Grösse der Hirnabscesse kann zwischen der einer Erbse und der eines grossen Apfels variiren, ja in seltenen Fällen fand man die Substanz eines ganzen Hirnlappens oder des Kleinhirns eitrig geschmolzen. Von grossen Abscessen findet man meist nur einen; die kleineren dagegen sind oft in der Mehrzahl vorhanden; eigenthümlich ist das symmetrische Vorkommen auf beiden Seiten bei Ohreiterungen. Grosse Abscesse lassen um so deutlicher, je näher sie an die Hirnoberfläche gerückt sind, Fluctuation wahrnehmen. Die der Oberfläche am nächsten gelegene Stelle erscheint nicht selten hervorgewölbt und lässt den gelblichen, grünlichen oder missfarbigen Inhalt des Abscesses durchscheinen. Die Windungen der betroffenen Hemisphäre sind gewöhnlich abgeplattet.

## Aetiologie.

Die neueren Untersuchungen drängen immer mehr zu der Annahme hin: die grosse Mehrzahl der Hirnabscesse ist darauf zurückzuführen, dass infectiöse Stoffe in das Gehirn hineingelangen und hier eine rapide eitrige Schmelzung des Gewebes zur Folge haben (s. S. 427 Meningitis). Am augenscheinlichsten können wir diesen Vorgang verfolgen in Fällen von traumatischem Hirnabscess bei complicirter Schädelfractur. Hier finden die Entzündungserreger durch die offene Wunde freien Eingang. Aber auch in solchen Fällen, wo eine Continuitätstrennung der Schädelknochen nicht vorhanden ist, kann die Entzündung der Weichtheile des Schädels durch die Knochen hindurch auf die Hirnhäute und von diesen auf die Hirnsubstanz selbst sich fortpflanzen. So begegnet man gelegentlich einem Hirnabscess nach abscedirenden und phlegmonösen Entzündungen an Kopf und Hals, sowie nach Vereiterung des Bindegewebes in der Orbita. Gewöhnlich findet sich hier neben der Encephalitis auch Meningitis; doch kann diese fehlen. — In denjenigen Fällen, wo sich ein Hirnabscess nach einem Trauma entwickelt, welches weder die äusseren Weichtheile, noch die Schädelknochen wesentlich verändert hat, ist die Pathogenese vorläufig in Dunkel gehüllt, um so mehr, als der encephalitische Herd gar nicht entsprechend der Angriffsstelle des Trauma am Schädel zu liegen braucht, sondern sogar in der entgegengesetzten Hemisphäre gefunden werden kann.

Bei Beurtheilung traumatischer Einwirkungen auf den Schädel ist aber nicht ausser Acht zu lassen, dass das menschliche Gehirn sehr schwere und ausgedehnte Verletzungen erleiden kann, ohne dass es deshalb zur Encephalitis bez. zur Abscessbildung zu kommen braucht. Wahrscheinlich findet in solchen Fällen eine Resorption des zerstörten Hirngewebes statt. Ein solcher Ausgang scheint um so leichter einzutreten, je jünger das betroffene Individuum ist. Berühmt ist in dieser Beziehung der unter dem Namen des amerikanischen „Crowbar Case“ bekannte von Bigelow und Harlow beschriebene Fall. Ein 25jähriger Mann lebte noch über 12 Jahre, nachdem ihm bei Explosion einer Sprengladung eine  $3\frac{1}{2}$  Fuss lange,  $1\frac{1}{2}$  Zoll dicke und 13 Pfund schwere spitze Eisenstange von unten nach oben mitten durch den Schädel geschossen war. Daraus, dass im Wesentlichen der eine Stirnlappen dabei lädirt war, erklärt es sich, dass der Mann, nachdem die schwere Verletzung vollständig ausgeheilt war, sich nur in seinem psychischen Verhalten verändert zeigte.

Nächst dem Trauma ist wohl als häufigste Ursache des Hirnabscesses die Caries der Schädelknochen, insonderheit die des Felsenbeins (nach Lebert  $\frac{1}{4}$  aller Fälle), anzusprechen. Die Abscessbildung kommt fast immer im Gefolge chronischer Mittelohreiterungen, sehr selten im Verlaufe acuter eitriger Mittelohrentzündungen zu Stande. Bei scrophulösen Kindern ist die Affection des Knochens fast durchweg das Primäre, die des inneren Ohrs das Secundäre.

Der eitrige Ohrenfluss hatte oft Jahre lang bestanden, als er eines Tages plötzlich aufhörte und gleichzeitig sich Gehirnerscheinungen einstellten, die nicht selten rasch zum Tode führten. In solchen Fällen lässt sich ein unmittelbarer Zusammenhang zwischen der Affection des Felsenbeins und dem Hirnabscess bald nachweisen, bald nicht. Im ersten Falle findet man in der knöchernen Decke der Paukenhöhle (Tegmen tympani) einen Spalt, von welchem aus man direct oder mittelst eines schrägen Perforationscanals durch die mit dem Gehirn verlötheten Häute in den Abscess gelangt. Im zweiten Falle dagegen müssen wir annehmen, dass die Entzündungserreger auf einer der oben S. 428 dargelegten Verbindungsstrassen ihren Weg von dem Eiterherde im Schläfenbein nach dem Gehirn genommen haben.

Die otitischen Gehirnabscesse finden sich am häufigsten im Schläfenlappen oder Kleinhirn, selten im Pons; in ersterem, wenn die Caries vornehmlich das Tegmen tympani oder die vordere Fläche, im Cerebellum, wenn sie die hintere Fläche der Schläfenpyramide einnimmt. Die von Toynbee aufgestellten detaillirten Beziehungen zwischen der Localisation der Caries und derjenigen des Abscesses haben keine Bestätigung gefunden.

Gewöhnlich liegt der Abscess auf derselben Seite wie die Otitis, selten auf der entgegengesetzten. Umschriebene Meningitis und Sinusthrombose sind häufige Complicationen dieser Vorgänge. Zuweilen findet der Abscesseiter seinen Ausfluss durch den äusseren Gehörgang. Ungleich seltener hat man Gehirnabscesse bei Caries oder Syphilis anderer Schädelknochen gefunden, am häufigsten noch bei Affection des Siebbeins. Polypen in der Nasen- und Stirnhöhle hat man durch das Stirnbein in die Schädelhöhle vordringen und hier Entzündung der Dura und Abscess im Stirnlappen hervorrufen sehen (Gull).

Endlich können intracranielle Tumoren zu entzündlichen Processen in der sie umgebenden Gehirns substanz Veranlassung geben.

Aber die Entstehung von Hirnabscessen kann auch von entlegenen Organen ausgehen, sobald diese, in eitrige Entzündung versetzt, zu Verschleppung inficirender Emboli in das Gehirn Veranlassung geben.



So hat Biermer auf die Hirnabscesse bei Bronchitis oder Bronchiectasien mit putridem Secret aufmerksam gemacht; weiter sind zu nennen Lungengangrän, Empyem, ulcerative Endocarditis, Puerperalfieber, Typhus, Variola, Scharlach und Masern. Bei den beiden letzten muss man darauf achten, ob der Ausgangspunkt nicht wie gewöhnlich im Ohr zu suchen ist. In allen diesen Fällen von „metastatischem Hirnabscess“ handelt es sich um Emboli, welche aus infectiösen Herden stammen und in sich die Eigenschaft tragen, die umgebende Hirnsubstanz in einen entzündlichen Zustand mit rapidem Zerfall des Gewebes zu versetzen. In der Mehrzahl der Fälle findet man zahlreiche kleine Herde, so ganz gewöhnlich bei Pyämie.

Die als *idiopathische* Hirnabscesse bezeichneten — d. h. solche, bei denen sich in keiner Weise ein Ausgangspunkt nachweisen liess — werden immer seltener werden, je mehr sich unsere Kenntnisse über die Aetiologie der Krankheiten erweitern und vertiefen.

In Bezug auf das Alter ist das Kindesalter in gewisser Weise bevorzugt; im Uebrigen das zwischen dem 20. und 30. Lebensjahre; selten sind Hirnabscesse nach dem 60. Lebensjahre beobachtet. Bei Männern ist die eitrige Encephalitis häufiger als bei Frauen.

#### Symptome.

Es ist leicht verständlich, warum die Krankheitsbilder, welche man unter dem Namen der Encephalitis suppurativa zusammenzufassen gewohnt ist, äusserst mannigfaltige sein müssen, zunächst je nach der Pathogenese des encephalitischen Herdes, sodann je nach dem Sitz desselben im Gehirn, ferner nach seiner Grösse und Ausdehnung und schliesslich je nachdem gleichzeitig Meningitis vorhanden ist oder nicht.

Nach den Symptomenreihen, welche in dem Krankheitsbilde vorherrschen, hat man eine apoplectische, epileptische, paralytische, comatöse und eine meningitische Form der Encephalitis unterschieden. Aber weder diese Eintheilung, noch die des Krankheitsverlaufs in ein *acutes* vorwiegend entzündliches Stadium von ein- bis vierwöchentlicher Dauer und ein *chronisches* Nachstadium — (die sich nur in den allerwenigsten Fällen von einander deutlich abgrenzen lassen) — bieten Vortheile für die klinische Darstellung. Aus diesem Grunde müssen wir den Versuch machen, an der Hand einiger von den besprochenen ätiologischen Momenten einzelne Krankheitsbilder zu zeichnen.

#### Allgemeines Krankheitsbild.

Die Geschichte des Hirnabscesses — und wir werden sehen, dass nicht wenige Hirnabscesse in der That eine Geschichte haben — studirt

man am besten an dem traumatischen Abscesse. Bei diesem können wir mit Bestimmtheit ermitteln, wann der zum Abscess führende Eingriff, das Trauma, stattgefunden hat. Die ersten Tage nach dem Schädeltrauma vergehen auch bei acuter Abscessbildung meist ohne besondere Erscheinungen von Seiten des Gehirns, abgesehen von denen, welche die Verletzung als solche direct zur Folge gehabt hat und vorausgesetzt, dass sich nicht eine acute Meningitis alsbald ausbildet. Also einige (3 bis 9) Tage nach dem Trauma klagen die Kranken über allgemeine Mattigkeit und Abgeschlagenheit, mässigen dumpfen Kopfschmerz mit dem Gefühl von Benommenheit und Schläfrigkeit. Andere sind ruhelos, auffällig lebhaft und gesprächig und schlafen Nachts unruhig mit Umherwerfen und Delirien.

Diese Initialerscheinungen können mehrere Tage anhalten, ehe es zu besorgniserregenden Symptomen kommt. Jetzt aber stellt sich lebhaftes Fieber ein mit frequentem Athem und verlangsamtem, unregelmässigen Puls und, nachdem in manchen Fällen allgemeine oder vorwiegend einseitige Convulsionen vorausgegangen sind, geht die Apathie in Sopor und Coma über und der Kranke kann schnell, schon 8 bis 14 Tage nach dem Trauma, zu Grunde gehen.

In manchen Fällen überwiegen die cerebralen Reizerscheinungen von Anfang an: lebhaftes Delirien und Jactationen. Dies ist namentlich dann beobachtet, wenn der Abscess eine grössere Ausdehnung an der Hirnoberfläche erreicht. Besonders hochgradiger Kopfschmerz soll auf eine Betheiligung der Dura mater hinweisen.

Statt des geschilderten rapiden Verlaufs beobachtet man in anderen Fällen einen mehr protrahirten. Zunächst halten die Initialerscheinungen hier mehrere Wochen an, ehe sich schwere Symptome einstellen. Und auch diese entwickeln sich mehr allmählich, so die Störung des Sensoriums, welche alle möglichen Phasen durchmacht, ehe es zum ausgesprochenen Sopor kommt. Ebenso steigert sich die allgemeine Schwäche ganz allmählich bis zur Gehunfähigkeit. Während des ganzen Verlaufes beobachtet man zeitweise exacerbirende und dann mit Erbrechen verbundene Kopfschmerzen neben Anfällen von Ohnmachten und epileptiformen Convulsionen.

Aber nicht alle Fälle, welche diesen schweren Verlauf nehmen, führen alsbald zum Tode. Vielmehr kann die Heftigkeit der Symptome allmählich nachlassen und scheinbare Genesung eintreten. Ich sage scheinbare, denn die anatomische Veränderung im Gehirn, der Abscess, bleibt; aber er hat sich während der anscheinenden Reconvalescenz abgekapselt.

Damit beginnt das chronische Stadium, das Stadium der Latenz des Hirnabscesses.

Während dieses Stadiums können die Erscheinungen von Seiten des Gehirns völlig zurücktreten oder so unbedeutend sein, dass sie übersehen werden. Dem aufmerksameren Beobachter entgeht aber nicht das blasse, missfarbige Aussehen, sowie die zuweilen vorhandene Abmagerung des Kranken. Dazu kommen periodisch auftretende Zufälle von leichtem Benommensein, mässigem Kopfschmerz, der zuweilen mit Erbrechen verbunden ist, Mattigkeit und Schläfrigkeit.

Einen derartigen chronischen Verlauf nehmen manche Fälle von Hirnabscess von vornherein. Dahin gehören die Fälle, in welchen man zufällig bei einer Autopsie einen Hirnabscess findet, dessen Vorhandensein die Geschichte des Verstorbenen in keiner Weise vermuthen liess. Man hüte sich aber solche Abscesse ohne weiteres als idiopathische anzusprechen; eine genaue Nachforschung nach früher überstandenen Krankheiten oder eine sorgfältige Untersuchung der Leiche, vor allem des Gehörorgans und der Schädeloberfläche, können auch noch nachträglich zu einer Wahrscheinlichkeitsdiagnose in Betreff der Entstehung des Abscesses führen.

Aber in beiden Fällen — sowohl bei dem chronisch gewordenen acuten Verlauf, wie bei dem von vornherein chronischen — bedeutet das geringfügige Hervortreten von Gehirnerscheinungen, wie gesagt, keine Genesung. Die Träger des Abscesses können Monate lang, ja Jahr und Tag keinen wesentlichen Anstoss in ihrem Befinden verspürt haben. Da tritt plötzlich, ohne besondere Veranlassung, oder im Anschluss an ein Trauma, eine Gemüthsbewegung oder eine acute Gehirnhyperämie, heftiger Kopfschmerz mit Erbrechen ein; oder eine Ohnmacht, ein epileptischer Anfall sind die Vorläufer des Symptomenbildes, welches wir beim acuten Verlauf des Hirnabscesses kennen gelernt haben. Zuweilen wird der acute Ablauf der Latenzperiode dadurch hervorgehoben, dass der Abscess nach der Hirnoberfläche oder in die Ventrikel durchbricht.

In beiden Fällen tritt der Tod plötzlich ein oder lässt doch nur einige Stunden auf sich warten.

Die Unterbrechung der Latenz bräucht aber nicht immer alsbald einen tödtlichen Ausgang zu nehmen. Dies dürfte jedoch nur der Fall sein, wenn die Erscheinungen nicht plötzlich und stürmisch, sondern allmählich auftreten, vielleicht in Folge weiterer Veränderungen in der Umgebung des Herdes. Ein jetzt noch von mir beobachteter Fabrikarbeiter, Carl Rathmann, 22 Jahr alt, welcher seit seiner Kindheit an

eitrigem Ohrenfluss rechts litt, hatte im Anschluss daran vor 6 Jahren eine schwere „Gehirnentzündung“ überstanden, welche ihn 12 Wochen an das Bett fesselte, war aber seitdem bis auf zeitweiligen Schwindel völlig gesund und zu nicht schwerer Arbeit fähig gewesen, als er Anfang November 1886 allmählich von linksseitiger Hemianästhesie mit Freibleiben des Quintusgebietes und der Sinnesorgane befallen wurde, die von Blasen- und Geschwürsbildung an der vornehmlich gefühllosen linken Hand begleitet war. In letzterer besteht noch jetzt, Ende December, geringe Herabsetzung des Tast- und Schmerzgefühls, während das Gefühl an den übrigen Theilen der linken Körperhälfte nach wenigen Sitzungen, in denen die faradische Bürste lediglich den linken Arm berührte, zurückgekehrt ist. Eine Andeutung von motorischer Hemiparese war ebenfalls linkerseits vorhanden; Kopfschmerzen und Erbrechen sollen stets gefehlt haben, Schwindel dagegen wiederholt aufgetreten sein. Besonders interessant würde in diesem Falle die autoptische Feststellung der Localisation des muthmaasslichen Abscesses sein, insofern dadurch vielleicht ein dunkler Punkt, das Centrum für die Hauternährung im Gehirn, Licht erhalten würde.

Neben den bis jetzt vornehmlich geschilderten Allgemeinerscheinungen — Kopfschmerz, Schwindel, Erbrechen, Fieber und Störungen des Bewusstseins — werden Herderscheinungen keineswegs gänzlich vermisst, wenn sie auch gewöhnlich spät hervortreten und wohl niemals in dem Masse wie beim Hirntumor. Direct können solche hervorgerufen werden durch eitriges Zerströrung von Hirnschubstanz, nahezu direct durch das dieser vorausgehende entzündliche Oedem und die dadurch bedingte Erweichung, „vorbereitende Encephalitis“ (Wernicke). Die Zerströrung der Hirnschubstanz schreitet Schritt für Schritt vorwärts: entsprechend diesem allmählichen Einschmelzen von Hirnschubstanz sieht man die einzelnen Herdsymptome sich aneinander reihen. In dieser Beziehung ist nur die chronische progressive Gehirnerweichung mit dem Abscess in Parallele zu stellen (Wernicke). In einem Falle von Abscess im linken Hirnlappen sah Senator zunächst Lähmung der rechten Oberextremität, 8 Tage darauf Parese der unteren Facialiszweige, 9 Tage danach eine solche des rechten Beins, 13 Tage danach aber ausgesprochene motorische Aphasie eintreten. Während der Entwicklung der einzelnen Lähmungen hatten häufige epileptische Anfälle stattgehabt, bei welchen die Zuckungen stets ihren Ausgang von dem rechten Arme nahmen. Ebenso instructiv dürfte folgender von mir beobachtete Parallelfall sein: Frau Claus, 37 Jahre alt, überstand im August 1880 einen Abdominaltyphus und war seit etwa 8 Tagen ausser

Bett, als sie am 22. September eine Lähme im rechten Arm verspürte. Am 28. klagte sie, dass auch das rechte Bein nicht fort wollte; am 30. waren die Dorsalflexoren des rechten Fusses vollständig gelähmt, am rechten Arm war die Lähmung schon einige Tage früher complet geworden. Am 1. October zeigte sich beginnende Lähmung im Gebiet des linken Oculomotorius, am 2. war auch diese complet geworden: Ptosie, starke Mydriasis, das linke Auge starr nach aussen gerichtet. Die Sprache, welche bereits am ersten Tage der beginnenden Armparese schwer und fett war, konnte am 1. October nur mit Mühe theilweise verstanden werden. Aphasie fehlte. Seit dem 2. October, wo sie auf dem Nachtstuhl eingeschlafen war, befand sie sich im Sopor, aus dem sie am 3. durch Anrufen noch zu erwecken war. Seit dem 4. gelang dies nicht mehr, vielmehr lag sie jetzt bis zum Tode am 13. in tiefem Coma. Unregelmässige Fieberbewegungen wurden in den letzten Tagen vor dem Tode wahrgenommen. Autopsie am 14. October c. 20 Stunden p. m. Abgemagerte Leiche. Sehr vorgerückte Fäulnisserscheinungen am Halse. Sehr dünnes Schädeldach. Dura gespannt, Hemisphären leicht fluctuirend. Sinus longitudinalis leer. Nach Entfernung der Dura fällt an der linken Hemisphäre eine schwärzlich verfärbte Stelle auf von etwa 3—4 cm im Durchmesser. Diese entspricht dem oberen Drittel der vorderen Centralwindung; die hintere, sowie ein Kleinfinger breiter Saum der vorderen nach der Medianfläche zu, also oberhalb des Herdes und die unteren zwei Drittel derselben zeigen ein normales Aussehen. Ueber die Mitte des schwärzlichen Fleckes verläuft in der Richtung von oben nach unten ein Bündel mit blaurothem Blute gefüllter Gefässe. Beim Einschneiden der stark gespannten verfärbten Stelle quillt ein dickflüssiger, gelber, sehr stinkender Eiter heraus und man blickt in eine im Ganzen rundliche, aber unregelmässig gestaltete, buchtige Abscesshöhle von der Grösse eines kleinen Borsdorfer Apfels ( $4\frac{1}{2}$  cm im Vertical-,  $6\frac{1}{2}$  cm im Sagittaldurchmesser). Dieselbe ist überall von einer schwärzlichen missfarbigen Abscessmembran ausgekleidet, welche an der Hirnoberfläche am dünnsten erscheint. Die Abscesshöhle erstreckt sich unter der hinteren Centralwindung bis in das Scheitellhorn hinein; indessen ist die Rindensubstanz und ausserdem ein schmaler Saum der weissen Substanz jener Windung intact geblieben. Der Abscess ist nicht in die Ventrikel perforirt. Die grossen Basalganglien, Hirnschenkel und Oculomotoriusursprung, sowie Brücke und Medulla oblongata erscheinen makroskopisch intact. Die Section des übrigen Körpers durfte nicht vorgenommen werden. Der Abscess dürfte wohl auf Embolie (Embolus aus den Darmvenen stammend?) zurückzuführen sein.

Für einen hochgradig infectiösen Embolus spricht in diesem Falle auch das Fehlen von epileptischen Anfällen, indem die Schmelzung der Hirnsubstanz so schnell vor sich ging, dass es sofort zu Lähmungserscheinungen und nicht zuvor erst zu Reizungserscheinungen kam.

Die Herderscheinungen bei Abscessen im motorischen Felde der Hirnrinde bestehen also je nach der Ausdehnung des Herdes wesentlich in Monoplegie oder Hemiplegie. Neben den Lähmungserscheinungen beobachtet man häufig epileptiforme Anfälle, die nach dem Schema der Rindenepilepsie (s. diese) ablaufen.

Hemioapie ist bei Abscessen im Hinterhauptslappen, Worttaubheit bei solchen im Schläfenlappen beobachtet. Im Uebrigen verweisen wir auf das Capitel „Hirnlocalisation“ S. 347 u. ff.

### **Einzelne Formen der acuten eitrigen Encephalitis\*).**

#### **a) Otitische Encephalitis.**

Der Entstehung eines frischen Abscesses in Folge von Caries des Felsenbeins gehen zuweilen örtliche Schmerzen und Empfindlichkeit der Schädelknochen bei Druck und Percussion in der Ohrgegend voraus. Diese Schmerzen sollen sich bei Abscess im Grosshirn über die betreffende Kopfhälfte verbreiten, bei solchen im Kleinhirn mehr auf das Hinterhaupt beschränken. Die übrigen Allgemeinerscheinungen haben nichts Characteristisches. Die Mehrzahl der Fälle von otitischer Encephalitis verlaufen unter den Erscheinungen eines schnell sich steigenden Hirndrucks, unterbrochen durch Anfälle von Convulsionen, mit letalem Coma. Das erste Symptom ist gewöhnlich heftiger Kopfschmerz; daneben Erbrechen und Schwindel, unregelmässige Fiebererscheinungen und Delirien (letztere in Folge der begleitenden Meningitis), andauernde Unbesinnlichkeit; später Zuckungen oder epileptiforme Convulsionen mit nachfolgendem Sopor, der sich schnell zum Coma steigern kann. Indessen kann auch bei stürmischen und schweren Hirnerscheinungen das Leben erhalten bleiben und der Abscess in das chronische Stadium übergehen (s. den oben mitgetheilten Fall Carl Rathmann).

Da sowohl der Schläfenlappen wie das Kleinhirn, wo die meisten otitischen Abscesse ihren Sitz haben, weder motorische noch sensible Leitungsbahnen enthalten, so dürfen wir derartige Herdsymptome nicht erwarten. Das Herdsymptom aber, welches Abscesse im Schläfen-

---

\*) Die traumatische Encephalitis haben wir schon oben bei dem allgemeinen Krankheitsbilde besprochen.

lappen direct hervorbringen sollen, die gekreuzte Taubheit (s. S. 337), dürfte in den meisten Fällen jede Bedeutung verlieren, insofern die Otitis und damit die Gehörstörung bei scrophulösen Individuen gewöhnlich doppelseitig ist. Zudem machen schwere Allgemeinerscheinungen die Gehörprüfung sehr häufig unmöglich.

#### b) Acute Encephalitis bei Lungenaffectionen.

Bei Bronchiectasien und anderen Lungenaffectionen hat man an die Entwicklung eines cerebralen Abscesses zu denken, wenn sich bei den Kranken Kopfschmerz und Schwindel, Schläfrigkeit unterbrochen von Delirien, einseitige Zuckungen in den Extremitäten und zuweilen Gefühlsstörungen einstellen. Im weiteren Verlaufe nehmen Unbesinnlichkeit und Delirien zu, die Kranken lassen unter sich gehen, Aphasie und und allgemeine Convulsionen können auftreten, bis im tiefen Coma der Tod erfolgt.

#### c) Acute pyämische Encephalitis.

Die genauere Beschreibung derselben gehört in das Gebiet der Chirurgie. Auch hier kündigt sich die Gehirnaffectio durch heftigen Kopfschmerz, Unbesinnlichkeit und Delirien an und macht gewöhnlich rapide Fortschritte mit dem Ausgang in letales Coma.

Ueber die Encephalitis, welche secundär bei Hirntumoren sich ausbildet, werden wir bei diesen sprechen.

#### Verlauf, Dauer und Ausgänge.

Die Latenzdauer der Hirnabscesse dürfte sich in den meisten Fällen auf Monate beschränken; indessen ist nicht daran zu zweifeln, dass dieselbe sich über Jahre erstrecken kann. In dem Falle von Härlin starb ein 45-jähriger kräftiger Mann binnen 9 Tagen unter stürmischen Cerebralerscheinungen. Bei der Section fand sich an der rechten Hemisphäre eine 3 Cubikzoll grosse mit dunkelbrauner, breiartiger Jauche gefüllte Höhle, die ein Sprengstück der Tabula vitrea enthielt, welches in Folge eines Falls auf die Stirn vor 26 Jahren abgesprengt war. Damals ganz kurze Bewusstseinspause, keinerlei bedenkliche Hirnsymptome, aber bis 8 Jahre vor dem Tode periodische sehr heftige Stiche durch den Kopf.

Es sind Fälle verbürgt, in welchen der latente Hirnabscess gar keine Symptome machte. Bei den chronischen Abscessen aber, welche Symptome machen, ist der Verlauf ganz gewöhnlich so, dass leiser Kopfschmerz, geringes Benommensein, Schwindel, manchmal auch leichte

Muskelzuckungen fortwährend vorhanden sind; dass aber von Zeit zu Zeit eine mehrweniger stürmisch auftretende Verschlimmerung dieser Symptome, nicht selten mit Fieber, sich einstellt: heftiger Kopfschmerz mit Erbrechen, lebhafter Schwindel, epileptiforme Anfälle mit zurückbleibenden vorübergehenden Paresen u. s. w. Der schliessliche Ausgang der eitrigen Encephalitis ist aber sicher mit wenigen Ausnahmen der Tod.

Die gerichtsärztliche Bedeutung der Latenz der Hirnabscesse liegt auf der Hand. Ich will dieselbe durch ein Paar Beispiele illustriren. Bei einer Schlägerei im Wirthshaus erhält die 50jährige Wirthin einen Schlag mit einem Stuhlbein auf den Schädel. Die Wunde auf dem linken Scheitelbeine heilt nach einiger Zeit; die Frau klagt aber seitdem über Kopfschmerz, Benommenheit, Schwindel, Schläfrigkeit, — Erscheinungen, welche zeitweise sich verschlimmern und dann mit Fieber und Erbrechen verbunden sind. Sechs Monate nach der Schlägerei tritt unter besonders stürmischer Exacerbation der genannten Gehirnsymptome Sopor und Lähmung des rechten Armes ein. Dazu kommt am nächsten Tage Lähmung des Facialis und des Beines und der Tod erfolgt im Coma 4 Tage nach Eintritt der Armlähmung. Bei der Autopsie finden die beschriebenen Symptome ihre Erklärung in einem frischen Blutherde der linken inneren Kapsel; die Hämorrhagie aber lässt sich mit Wahrscheinlichkeit auf vorgeschrittene atheromatöse Arterienerkrankung in Folge von Alcoholmissbrauch zurückführen. Vor der Section hatte die Annahme eines traumatischen Hirnabscesses viel für sich.

Ein anderer Fall: Ein scrophulöser Knabe erhält bei einer Züchtigung durch seinen Lehrer aus Versehen einen Schlag über den Schädel. Von Stund an klagt der Knabe über Kopfschmerzen, Uebelkeit, Schwindel; er wird soporös und stirbt unter stürmischen Gehirnerscheinungen nach wenigen Tagen. Die Section weist nach, dass ein alter Abscess in die Ventrikel perforirt ist. Jetzt wird anamnestisch festgestellt, dass der Knabe schon immer an Ohrenfluss litt und dass er seit einer vor Jahr und Tag überstandenen „Gehirnentzündung“ stets über Kopfschmerz und Schwindel klagte.

#### Diagnose.

Die Diagnose des Hirnabscesses ist in der Mehrzahl der Fälle nicht leicht. Bei den mit acuten Cerebralsymptomen auftretenden Abscessen handelt es sich wesentlich um die Differentialdiagnose von Meningitis und Hämorrhagia cerebri, bei mehr chronisch verlaufenden um



die von chronischer progressiver Hirnerweichung und von Hirntumor.

Die Unterscheidung zwischen einem unter stürmischen Erscheinungen auftretenden Hirnabscess und Meningitis kann ausserordentlich schwierig, ja unmöglich sein. Hier wie dort dieselben Symptome: Trübung des Sensorium, Delirien, Jactationen, heftige Kopfschmerzen, Fieber. Für die Annahme von Meningitis würde sprechen, wenn das initiale Fieber und die cerebralen Reizungserscheinungen besonders hochgradig auftreten und wenn beide Körperhälften Hauthyperästhesie zeigen; für die Annahme von Hirnabscess das frühzeitige Auftreten von halbseitigen Symptomen: unilaterale Convulsionen, besonders aber unilaterale Lähmungen.

Die Unterscheidung von Hirnhämorrhagie kommt besonders in Betracht, wenn bei plötzlicher Unterbrechung der Latenz des Abscesses die Erscheinungen apoplectiform auftreten. Zunächst wird die anamnestische Notiz über ein früheres schweres Schädeltrauma zu Gunsten der Annahme eines Abscesses sprechen; weiter aber wird diese Diagnose gestärkt durch wiederholtes Auftreten von halbseitigen Convulsionen oder Contracturen (die beiläufig auch doppelseitig sein können), und die geringe Intensität der Lähmungserscheinungen. Wichtig ist auch, dass die letzteren bei Hämorrhagie im Anfang ihren höchsten Grad erreichen und allmählich abnehmen, bei manchen Formen von Abscess dagegen umgekehrt im weiteren Verlaufe intensiv und extensiv fortschreiten. Dazu kommt, dass die Temperatursteigerung bei Hämorrhagie nur während der ersten zwei Tage anhält, bei Abscess häufig viel länger.

Bei der chronischen progressiven Hirnerweichung lassen sich meist Störungen am Circulationsapparate nachweisen, welche Embolie oder Thrombose zur Folge haben können.

Bei der Differentialdiagnose von Hirntumor sprechen zu Gunsten der Annahme eines Abscesses, 1. der Nachweis ätiologischer Momente: Schädeltrauma, chronische Ohreiterung, putrider Bronchialkatarrh — 2. das Vorhandensein von Fieber (indessen dürfen wir nicht vergessen, dass die Tumoren selbst acute Encephalitis mit Fieber hervorrufen können); zu Gunsten eines Tumor aber: 1. das Vorhandensein von Stauungspapille und 2. von Störungen Seitens des Mittelhirns und der Nerven an der Gehirnbasis. Beide Erscheinungen werden bei Abscess sehr selten beobachtet.

## Prognose.

Aus den vorangegangenen Seiten geht zur Genüge hervor, dass die Prognose bei der acuten Encephalitis im Allgemeinen eine ernste, meist eine schlimme ist. Dass bei Hirnabscessen durch Eindickung des Eiters oder gar durch Verkalkung seines Inhalts eine Spontanheilung vorkommen kann, ist an sich nicht in Abrede zu stellen, aber in keinem Falle zu erwarten. Radicalheilung kann nur dann eintreten, wenn der Eiter seinen Weg nach aussen findet. Dies geschieht in sehr seltenen Fällen spontan; daher könnte die

## Therapie

nur darin bestehen, dass dem Eiter auf operativem Wege Abfluss nach aussen geschafft würde. Dies ist aber nach dem jetzigen Stande unserer Wissenschaft gewiss nur in ganz vereinzeltten Fällen möglich. Aus der therapeutischen Eröffnung des Schädels, der Trepanation, an sich erwächst zwar für die antiseptische Chirurgie keine so gefahrvolle Aufgabe wie früher; wohl aber ist die Frage, wo trepanirt werden soll, in den meisten Fällen nicht bestimmt zu beantworten.

Selbst ausgesprochene Herderscheinungen können hinter den schweren Allgemeinerscheinungen in einem Grade zurücktreten, dass sie nicht im Stande sind, die Localdiagnose zu sichern. Am günstigsten noch liegen die Chancen bei dem traumatischen Hirnabscess. Hier ist der Angriffspunkt für den Operateur gegeben; freilich kommt alles darauf an, dass der Abscess an der Stelle des Schädeltrauma gelegen ist und nicht an einer entlegenen Stelle. In einem solchen Falle hat von Renz 1867, also in der vorantiseptischen Zeit, den Eiter durch das Röhrchen einer Pravaz'schen Spritze allmählich ausgesogen. Der geheilte Kranke hat danach noch 8½ Jahr gelebt. Die antiseptische Methode hat auch hier die Aussicht auf Erfolg der Operation wesentlich gebessert und in einer ganzen Reihe von Fällen Heilung erzielt.

Im Uebrigen stehen wir in den meisten Fällen der acuten eitrigen Encephalitis rathlos gegenüber und müssen unsere Massnahmen auf eine rein symptomatische Behandlung, wie wir sie bereits bei der Meningitis besprochen haben, beschränken. Bei otitischer Encephalitis empfehlen sich in frischen Fällen, neben energischer Ableitung auf den Darm mit Calomel und Jalappe, örtliche Blutentziehungen und frühzeitige Eröffnung des Warzenfortsatzes.

Als Zwischenglied der eitrigen und der sclerosirenden Form der Encephalitis hat Hayem die hyperplastische Encephalitis gestellt. Er unterscheidet eine *circumscripta* und eine *diffuse* Form. Primär dürfte die erstere sicher selten vorkommen. Hayem hat im Ganzen 3 Fälle veröffentlicht und bei 2 derselben fehlte noch dazu die Krankengeschichte. An einer umschriebenen Stelle des Gehirns findet man das Gewebe sehr blutreich und von der Consistenz einer hepatisirten Lunge. An den erweiterten Gefässen und dem proliferirten Bindegewebe findet man alle Merkmale einer activen Entzündung ohne Eiterung, während die nervösen Elemente davon erst secundär be- rührt sind. Das klinische Bild ist noch gar nicht studirt, sodass von einer Diagnose dieser Form vorläufig nicht die Rede sein kann. Secundär begegnet man der *circumscripten* Form bei allen möglichen Entzündungen der benachbarten Theile, z. B. bei umschriebener Meningitis. In gleicher Weise wird die *diffuse* Form der hyperplastischen Encephalitis bei Erwachsenen durchweg im Gefolge von Meningitis gefunden. Nur die *congenitale* Encephalitis Virchow's (s. unten), welche Hayem ebenfalls hierher rechnet, macht hiervon eine Ausnahme.

Hierher gehört ferner noch die von S. Danillo in einem Falle beobachtete und als *Encephalitis corticalis circumscripta chronica* bezeichnete Form. Folgender von mir beobachtete Fall darf auf dieselbe Bezeichnung Anspruch machen. Bei einem 57jährigen Lehrer fand ich eine auf die mediale Fläche der ersten Stirnwindung, den Lob. paracentralis, Præcuneus, Cuneus und die Lobi lingualis et fusiformis, sowie das obere Drittel der vorderen und die oberen Zweidrittel der hinteren Centralwindung linkerseits beschränkte und die Rindenschicht ausschliesslich betreffende rosafarbene Veränderung (die mikroskopische Untersuchung ist noch nicht gemacht); ausserdem einen wallnussgrossen Erweichungsherd im rechten Hinterhauptlappen. Nachdem der Kranke schon längere Zeit Gedächtnisschwäche und grosse Reizbarkeit gezeigt, hatte er am 29. November einen apoplectischen Insult mit lange anhaltender Unbesinnlichkeit und Hemiparese rechts erlitten; daneben Gefühlsstörung in der rechten Hand, Achromatopsie und amnestische Aphasie, Agraphie sowie Alexie und linksseitige Hemianopsie und totale Anosmie. Diese Störungen blieben im weiteren Verlaufe constant, dazu kamen aber Contractur der rechten Gesichtshälfte und Hand; ferner bildete sich immer mehr Apathie und Stumpfsinn aus, so dass er zur Zeit seines Todes, der 19 Monate nach dem apoplectischen Insult erfolgte, ziemlich verblödet war.

## 2. Die acute und chronische nichteitrigige Encephalitis.

Mit dem Begriff der chronischen Encephalitis deckt sich im gewöhnlichen Sprachgebrauch der der Gehirnsclerose. Ja manche Autoren führen diese letztere geradezu auf eine chronische Entzündung der Bindegewebelemente des Gehirns zurück. Selbstverständlich ist diese Form der Sclerose anatomisch wohl zu trennen von der bei Blutung, Erweichung oder Geschwulstbildung beobachteten secundären Sclerisirung der befallenen Hirnpartien. Indessen dürfte es kaum möglich sein, diese Differenzirung immer streng festzuhalten, insofern man oft nicht in der Lage ist, bei Autopsien, welche Jahrzehnte nach dem Initialstadium der Gehirnkrankheit gemacht werden, über die Natur des ursprünglich zu Grunde liegenden anatomischen Processes ins Klare zu kommen. Es liegt eben in dem exquisit chronischen Verlaufe dieser Krankheit, dass, wenn es zur Section kommt, die Anamnese und besonders die klinische Beobachtung des Initialstadiums gewöhnlich fehlen. Dies ist aber sehr häufig der Fall, weil die Gehirnkrankheit oft angeboren ist oder bereits im frühen Kindesalter auftritt.

Die acute und chronische nichteitrigige Encephalitis ist bei Erwachsenen ungemein selten, bei Kindern dagegen recht häufig, sodass wir am einfachsten und übersichtlichsten die Besprechung der Krankheit danach eintheilen.

### a) Die acute und chronische nichteitrigige Encephalitis bei Erwachsenen.

Man hat verschiedene Formen aufgestellt: eine heilbare Encephalitis, die namentlich bei traumatischen Rindenläsionen vorkommt (ein Beispiel davon habe ich S. 354 erwähnt); sodann eine idiopathische (entzündliche) Gehirnerweichung, in solchen Fällen von Hirnerweichung, wo man an den Gefässen keinerlei Ursache für den Erweichungsprocess auffinden kann; und schliesslich eine diffuse Hirnsclerose, welche aber ungleich häufiger im Kindesalter auftritt (s. unten). Bei Erwachsenen befällt diese letztere, ebenso wie bei Kindern, vorzugsweise oder ausschliesslich eine Grosshirnhemisphäre, welche dann wesentlich aus gewuchertem Bindegewebe besteht mit Atrophie und theilweisem Untergang der nervösen Elemente. Wegen der dadurch hervorgebrachten Härte der Hirnsubstanz hat man vielfach von einer „Gehirnverhärtung“ oder „Induration“ gesprochen. Aetiologisch scheint Luës und auch Alcoholmissbrauch von grosser

Bedeutung zu sein; ausserdem verdienen Schädeltraumen Beachtung; in einem Falle war Blitzschlag vorausgegangen (A. Berg), in einem von mir beobachteten Onanie. Die Kranken waren Männer zwischen 30 und 50 Jahren. Klinisch ist diese Form, wie gesagt, bei Erwachsenen nur wenig bekannt. Folgende Beobachtung von A. Strümpell möge als Paradigma dienen: Ein 66jähriger Potator erkrankte, nachdem zweimal apoplectiforme Anfälle mit vorübergehender Hemiparese vorausgegangen waren, an mehr und mehr zunehmender motorischer und sensibler Lähmung der rechten Körperhälfte. Ausserdem bestanden Tage lang rhythmische Zuckungen in einzelnen Theilen der gelähmten Seite, am stärksten im rechten Arm, am seltsamsten in der Zunge, deren tactmässiges Anschlagen an die rechte Wange man von aussen deutlich fühlen konnte. Dazu kamen epileptiforme Anfälle, bei welchen sich die Convulsionen wesentlich auf die rechte gelähmte Seite beschränkten. Bei der Section fand sich diffuse Sclerose der linken Grosshirnhemisphäre mit hochgradiger Hyperplasie und Schrumpfung der Neuroglia, Erweiterung der Blutgefässcheiden und der grösseren Blutgefässe. Strümpell erklärt die apoplectiformen Anfälle aus activen Hyperämien (s. oben S. 414), deren Zustandekommen durch die habituelle Erweiterung der Gefässcheiden offenbar erleichtert war; die epileptiformen Anfälle durch Reizung der Hirnrinde, ebenfalls infolge von Hyperämien; die rhythmischen Zuckungen schliesslich hält er für ein charakteristisches Symptom der diffusen Hirnsclerose und gleichfalls für ein Rindenphänomen. Auch in den übrigen bekannt gewordenen Beobachtungen treten die motorischen Störungen, namentlich die Reizungserscheinungen (Tremor, Zuckungen, Athetose) in den Vordergrund gegen die wenig ausgebildeten sensiblen Störungen. Diese beschränken sich gewöhnlich auf Parästhesien. Sprachstörungen sind stets verzeichnet, ebenso psychische Störungen. Die beobachteten Sehstörungen bieten nichts Characteristisches. Die Sprache ist langsam, schwerfällig, stockend oder monoton näselnd. Von Vergesslichkeit, Gedächtnisschwäche und Schwachsinn geht die Scala der psychischen Störungen bis zu Wahnvorstellungen und ausgebildetem Blödsinn.

*Incontinentia urinae et alvi* fehlen im Terminalstadium gewöhnlich auch nicht. In einzelnen Fällen fanden sich hochgradige spastische Erscheinungen an den Extremitäten und dürfte es sich vielleicht hier um eine gleichzeitige primäre Betheiligung des Rückenmarks, also um eine cerebrospinale diffuse Sclerose handeln, wie in einer Beobachtung von Greiff.

Der Verlauf der Krankheit dürfte im Durchschnitt auf 1 bis 3 Jahre abzuschätzen sein. Nach vielen Intermissionen und Remissionen tritt endlich unter allmählicher Verschlimmerung der Symptome der Tod ein.

Die Diagnose ist in der Mehrzahl der Fälle bei Lebzeiten nicht mit Sicherheit zu stellen. Die differentielle Diagnose von disseminirter Sclerose und allgemeiner Paralyse ist in manchen Fällen unmöglich, da diese beiden Krankheiten sich mit unserer Affection häufig combiniren; die von Hirntumor aber hat sich im Wesentlichen auf das Vorhandensein von Herdsymptomen und das Fehlen von psychischen Störungen zu stützen.

Zum Schluss will ich noch darauf hinweisen, dass, insofern die Encephalitis chronica schliesslich fast immer zu einer Verkleinerung der betreffenden Hirnpartie führt, der Begriff unserer Erkrankung sich auch mit dem der unten zu besprechenden Hirnatrophie vielfach deckt.

#### b) Die acute und chronische nichteitrige Encephalitis bei Kindern.

##### Spastische Cerebralparalyse.

Unter diesen Namen fassen wir eine Gruppe von cerebralen Lähmungen, meist Hemiplegien, im Kindesalter zusammen, welche klinisch gewöhnlich nach Convulsionen sich ausbilden und mit frühzeitigen spastischen Contracturen an den gelähmten Gliedern einhergehen, die im Wachsthum zurückbleiben, aber die normale electriche Erregbarkeit der Nerven und Muskeln behalten. Anatomisch können sie durch verschiedene Processe hervorgerufen werden, die das Gemeinsame haben, dass es schliesslich zur Sclerose und Atrophie der befallenen Hirnpartien kommt.

Die spastische Cerebralparalyse ist schon von Jacob v. Heine in der 2. Auflage seiner Monographie über spinale Kinderlähmung im Jahre 1860 als ein wohlabgerundetes Krankheitsbild vortrefflich beschrieben worden. Neuerdings hat man versucht, die Affection mit der spinalen Kinderlähmung vollständig in Parallele und der Poliomyelitis als Poliencephalitis (Strümpell) zur Seite zu stellen. Abgesehen davon, dass wir bei unserer mangelhaften Kenntniss der pathologisch-anatomischen Grundlage der cerebralen spastischen Paralyse (s. unten) zu einer bestimmten anatomischen Bezeichnung in keiner Weise berechtigt sind, haben die beiden Affectionen auch klinisch wenig Gemeinsames, insofern gerade die charakteristische Eigenthümlichkeit der cerebralen Paralyse, die spastischen Phänomene, der Poliomyelitis spinalis voll-

ständig abgehen. Viel näher liegt die klinische Zusammenstellung der spastischen Cerebralparalyse mit der spastischen Spinalparalyse, um so mehr, als wir sehr häufig Uebergangsformen in Gestalt der spastischen Cerebrospinalparalyse begegnen. Und auch anatomisch haben diese beiden Affectionen das gemeinsam, dass sie nicht auf einen bestimmten einheitlichen pathologischen Process zurückgeführt werden können (s. S. 201), sondern bei verschiedenen pathologischen Befunden in den Centralorganen beobachtet worden sind.

#### Aetiologie.

Die Aetiologie der spastischen Cerebralparalyse ist bis jetzt sehr dunkel. Als ätiologische Momente, auf welche zu achten ist, können wir anführen: Verwandtenchen, Syphilis (v. Sperling) und vielleicht auch Potatorium der Eltern (Friedrich Schulze), schwere Entbindungen, Asphyxia neonatorum (s. S. 203), Schädeltraumen, acute Infectionskrankheiten u. a. auch Keuchhusten und Mumps (Marie).

#### Pathologische Anatomie.

Die Sectionsbefunde, welche bis jetzt bei der spastischen Cerebralparalyse gemacht wurden, sind: Meningealblutungen, Sclerose mit Atrophie oder Hypertrophie der befallenen Gehirnabschnitte, Porencephalie und Hydrocephalus. Als Processe, welche diese Veränderungen hervorbringen können, dürfen wir anführen: Meningo-Encephalitis, Encephalitis und Krankheiten der Gehirngefässe. Ueber die bei Hydrocephalus congenitus vorkommenden Veränderungen im Gehirn werden wir unten sprechen.

Schon bei Besprechung der infantilen spastischen Spinalparalyse (S. 203) hoben wir als ätiologisches Moment schwere Entbindung mit lange innestehendem Kopfe hervor. Eine solche ruft nach den Erfahrungen von Little, sowie denen von Litzmann und Weber häufig Meningealblutung hervor und diese dürfte bei der spastischen Cerebralparalyse besonders in Betracht kommen. Gowers fand ein dickes Blutextravasat häufig längs der Centralwindungen, zuweilen von dem grossen Längsspalt bis zur Fissura Sylvii sich erstreckend. Ausserdem nimmt Gowers an, dass auch Thrombosirung der oberflächlichen Venen, die zum Sinus longitudinalis hinaufziehen, zur Schrumpfung und Induration der darunter gelegenen Windungen führen können.

Ungleich häufiger aber sind die sclerotischen Veränderungen im Gehirn auf acute oder chronische Encephalitis zurück-

zuführen. Im ersten Falle handelt es sich meist um eine acute Meningo-Encephalitis, welche in Folge von Trauma oder im Anschluss an acute Infectionskrankheiten (Masern, Scharlach, Pocken u. s. w.) im ersten Kindesalter auftritt und nach Zurückgehen des acuten Entzündungsprocesses in Schrumpfung einzelner Theile oder ganzer Lappen des Gehirns ausgeht.

Die chronische Encephalitis wie die chronische Meningo-Encephalitis beginnen, wie es scheint, gewöhnlich in der Pia und Hirnrinde und gehen mit zelligen Infiltrationen und Hyperplasie des Bindegewebes einher. Auch sie führen allmählich zur Atrophie der befallenen Theile, sodass die Hirnrinde auf die Hälfte oder den dritten Theil ihrer Dicke und ebenso die weisse Substanz in ihrem Volumen reducirt wird. Auf diese Weise kommt die Verkleinerung ganzer Hirnlappen zu Stande. Der dadurch frei werdende Raum wird durch Ansammlung von Flüssigkeit in den Subarachnoidealräumen ausgefüllt. Auch die Ventrikel sind nicht selten ausgedehnt und mit Flüssigkeit gefüllt.

Diese chronische atrophirende Entzündung befällt nicht selten gleichzeitig das Rückenmark und seine Häute (Meningo-Myelitis chronica). Klinisch entspricht dieser Combination die spastische Cerebrospinallähmung (s. unten). Von diesem primären Mitbefallensein des Rückenmarks ist sehr wohl zu unterscheiden die strangförmige secundäre Degeneration, welche erst in Folge der primären Hirnerkrankung eintritt, und ebenso die disseminirte Herdsclerose, welche im Kindesalter ausserordentlich selten vorkommen dürfte (S. 167). Anatomisch hat man bei unserer Hirnsclerose, neben der gewöhnlichen atrophischen, eine nur selten beobachtete hypertrophische Form beschrieben. Wie es scheint, können beide Formen in einzelnen Fällen auch combinirt vorkommen (Pozzi).

Die atrophische Hirnsclerose nimmt häufig eine ganze Hemisphäre ein, in anderen Fällen nur einen oder mehrere Hirnlappen (lobäre Sclerose); selten vorzugsweise Brücke und Oblongata wie in einer Beobachtung von Isambert und Robin, häufig das Kleinhirn, welches zuweilen isolirt, gewöhnlich aber gleichzeitig mit dem Grosshirn befallen ist (gekreuzte Atrophie der einen Hemisphäre des Kleinhirns und der contralateralen des Grosshirns, ausnahmsweise gleichseitige Atrophie beider, s. oben S. 391); schliesslich können auch einzelne Windungen ausschliesslich sclerosirt sein.

Bei Sclerose einer ganzen Hemisphäre erscheint diese in ihrer ganzen Ausdehnung verkleinert, so dass sie vorn von der gesunden Hemisphäre überragt wird, hinten aber das Kleinhirn mehr als gewöhn-



lich unbedeckt lässt. Die atrophische Hemisphäre kann dem Gewicht nach den dritten, ja selbst nur den vierten Theil (Marie) der gesunden betragen.

Zuweilen erstreckt sich die Volumsverminderung auf sämtliche Hirntheile der einen Seite; so in folgendem von mir beobachteten Falle: Ein 18jähriger, von Kindheit auf an epileptischen Anfällen leidender schwachsinniger Mensch zeigte Schiefheit des Schädels mit Verkleinerung der linken Hälfte, rechtsseitige Hemiparese und Hemiatrophie mit spastischen Erscheinungen. Bei den epileptischen Anfällen, welche alle 4 Wochen in schneller Aufeinanderfolge eintraten, begannen und endeten die Zuckungen stets an den rechtsseitigen Extremitäten. Nicht selten waren sie auf die rechte Körperhälfte allein beschränkt. Patient ging, seit einem Vierteljahr an Phthisis florida leidend, im Status epilepticus zu Grunde, nachdem sich 24 Stunden vor seinem Tode noch totale Lähmung der rechten Körperhälfte eingestellt hatte. Bei der Section entsprach dem links im Wachsthum zurückgebliebenen Schädel eine beträchtliche Verminderung des Volumens und Gewichts der auch durch festere Consistenz sich auszeichnenden linken Hälfte des ganzen Gehirns, so dass diese 92 Gramm weniger wog als die rechte; eine entsprechende Verminderung des Gewichts zeigten auch die einzelnen Abschnitte, selbst Brücke und Oblongata.

Die lobäre Sclerose ist bald bilateral und betrifft alsdann beide Stirn- oder beide Hinterhauptlappen, bald unilateral und befällt dann einzelne Lappen.

In noch anderen Fällen nimmt sie nur die oder jene Windungsgruppe, selten nur eine einzige Windung (Rilliet und Barthez) ein.

Die grossen Basalganglien scheinen bei einiger Ausdehnung der sclerotischen Veränderung gewöhnlich betheiligte zu sein; der Ausgangspunkt ist alsdann wohl in der Hirnrinde anzunehmen, insofern isolirte Sclerose der Ganglien nicht beobachtet ist.

Die sclerosirten Grosshirnwindungen sind zu schmalen Leisten zusammengeschrunpft und stechen durch ihre weissliche Farbe und lederartige Härte von den normalen grauen Windungen ab. Ihre Oberfläche erscheint glatt, wenn die leicht abziehbare Pia entfernt ist; die Furchen sind meist verbreitert. In manchen Fällen sind einzelne Windungen oder Windungsgruppen ganz verschwunden; in einem Falle von Piorry fehlten alle Windungen der einen Hemisphäre. Besonders geschrumpft erscheint die weisse Substanz, welche eine grauliche Verfärbung zeigt und sehr wenig Gefässe erkennen lässt. Auch der Balken kann

wesentlich verschmächtigt sein. Die secundären Degenerationen lassen sich wie bei anderen Gehirnläsionen in das Rückenmark hinein verfolgen.

Mikroskopische Untersuchungen aus der Periode des Entstehens der Sclerose fehlen so gut wie ganz. In der späteren Periode sehen wir auf Schnitt- und Zupfpräparaten meist nichts als mehrweniger dichte Bindegewebslagen, in welchen nur durch künstliche Färbung (Weigert'sche Färbemethode) sich noch spärliche Reste von Nerven-elementen nachweisen lassen. Die bindegewebigen Massen können, wie ich das in einem Falle gesehen habe, in gleichmässiger Dichte eine ganze Hemisphäre einnehmen oder sie können in Gestalt eines narbenartigen Streifens in die Rindenschicht des Gehirns eingelagert sein. Dieser Streifen, welcher in einem Falle von Marie die zweite Lage der Hirnrinde einnahm, kann aus netzförmig angeordnetem Bindegewebe mit Maschen, welche spärliche Gefässöffnungen und granulirte Zellen und Körperchen enthalten, bestehen oder aus dicht verfilztem Bindegewebe mit zahlreichen offenbar erweiterten Gefässlücken. Besonders hier ist das Bindegewebe von derber Beschaffenheit. Hieraus, wie aus den Befunden von Hayem, welcher die Wände der Gefässe, speciell die Adventitia verdickt fand und aus den Angaben von Marie, der die Gefässwände geradezu in entzündlichem Zustand mit embryonalen Kernen infiltrirt sah, kann man den Schluss ziehen, dass in manchen Fällen der sclerotische Process von den bindegewebigen Elementen der Gefässwände seinen Ausgang nehmen möchte. Die Weite der Gefässlücken ist sicher auf die Retraction des narbenähnlichen Bindegewebes zurückzuführen.

Aber auch in den Fällen, wo man die Sclerose in Gestalt jenes Streifens in der Hirnrinde findet, ist die zunächst darunter gelegene weisse Substanz durchaus nicht unversehrt. Vielmehr lassen sich hier ähnliche, nur weniger massige und kleinere streifige Verdichtungen nachweisen, deren Fasern senkrecht gegen die Oberfläche des Gehirns gerichtet sind (Richardière). Uebrigens finden sich gerade hier und nicht in der Rindensubstanz Körnchenzellen. Die Nervenzellen sind jedenfalls beträchtlich an Zahl verringert, in manchen Fällen ganz verschwunden. In früheren Stadien des Processes sind die noch vorhandenen geschwellt, granulirt oder ihrer Fortsätze beraubt.

Bei der anderen Form der Hirnsclerose, der hypertrophischen oder knotigen, sieht man die Gehirnoberfläche mit weisslichen Knoten besetzt, 4 bis 10 bis 12 an Zahl und von der Grösse einer Erbse bis zu der eines Fünfpfennigstücks. Diese Knoten sind rundlich oder mehr

streifenförmig und haben die Consistenz von Kautschuk. Sie haben ihren Sitz wesentlich in der grauen Substanz der Hirnrinde oder auch in der der Centralganglien. Während sich die Pia von den Knoten leicht abziehen lässt, adhärirt sie an den umgebenden Partien der Windungen, welche eine röthliche Färbung in Folge der starken Injection der Gefässe zeigen.

Histologisch setzen sich die Knoten aus dichtem Bindegewebe mit Spindelzellen zusammen. Das Gewebe ist an der Oberfläche am dichtesten und geht an der Peripherie der Knoten ohne scharfe Abgrenzung in das gesunde über. Die wenigen darin erhaltenen Ganglienzellen sind atrophirt und durch Pigment und Körnchen getrübt. Das reiche Capillarnetz der gesunden Windungen ist innerhalb der Knoten untergegangen und man sieht nur einige dickere Gefässe erhalten (Bourneville und Brissaud).



97.

Porencephalie nach J. Ross.

Als weiteren Befund bei der spastischen Hemiplegie der Kinder nannten wir die Porencephalie. (Ausführlich beschriebener Fall von Petrina.) Mit diesem Namen hat Heschl einen gruben- oder lochförmigen Substanzverlust ( $\delta \pi\acute{o}\rho\omicron\varsigma$  das Loch) im Gehirn, also einen kleinen Defect von Gehirnsubstanz bezeichnet, welcher im Gefässgebiet der mittleren Hirnarterie, also in der motorischen Region seinen Sitz hat. Später hat Kundrat dieselbe Bezeichnung auch auf grosse Hirndefecte übertragen, Defecte, welche von einer ganzen

Hemisphäre nur wenig Substanz übrig lassen können, so dass alsdann von einem Loch nicht wohl die Rede sein kann.

Auch wenn ein solcher Defect, wie es meist der Fall sein dürfte, intrauterin entstanden ist, entwickelt sich der Schädel dennoch zuweilen ziemlich symmetrisch. Dies erklärt sich daraus, dass die Lücke, welche von den weichen Häuten überbrückt wird, durch Cerebrospinalflüssigkeit ausgefüllt ist. Die Windungen in der Umgebung des Defects sind entweder gegen den Mittelpunkt desselben radiär gestellt (s. Figur 97) und dann imponirt dieser noch mehr als ein Loch, oder sie sind durch den Defect einfach unterbrochen und sonst verändert. Jene radiäre Anordnung hat K u n d r a t als ein Kriterium für die intrantere, die andere für die extrauterine Entstehung des Defectes hingestellt. Nach Friedrich Schultze dürften aber weder diese Merkmale, noch auch die Betheiligung oder Nichtbetheiligung der Basalganglien an der Defectbildung einen derartigen diagnostischen Werth haben.

Die Pathogenese dieser Hirndefecte ist noch nicht ganz klar gestellt. Indessen dürfte die Aufmerksamkeit bei weiteren, namentlich mikroskopischen Untersuchungen sich namentlich auf etwaige Veränderungen an den Gefässwandungen zu richten haben, zumal wenn es sich durch weitere Beobachtungen herausstellen sollte, dass Syphilis und Alcoholismus der Erzeuger ätiologisch eine Rolle spielen. Damit wäre auch in vollem Einklang die gewöhnliche Beschränkung der Zerstörung auf das Gebiet der mittleren Hirnarterie. Letztere würde auch nicht durch die Annahme einer einfachen hydrocephalischen Erweichung erklärt werden, während eine embolische oder thrombotische Verstopfung der genannten Arteriengebiete als Ursache nicht ohne weiteres von der Hand zu weisen ist. Ebenso dürften Schädeltraumen, auch innerhalb des Uterus in Folge von krampfhaften Contractionen desselben (Klebs), insofern sie locale Circulationsstörungen im Gehirn herbeiführen können, alle Beachtung verdienen. Schliesslich wollen wir erwähnen, dass neuerdings v. Limbeck für gewisse Fälle von Porencephalie die Virchow'sche Encephalitis congenita als Entstehungsursache ansehen möchte. Dies führt uns auf eine kurze Besprechung dieser noch vielfach strittigen Affection.

Als „congenitale Encephalitis“ beschrieb Virchow 1867 kleine gelbliche Herde im Marklager von Kinderhirnen und führte diese auf eine interstitielle Entzündung der Gehirnssubstanz zurück. Die gelbe Färbung der Herde rührt von den in grosser Menge vorhandenen Fettkörnchenkugeln her. Dementgegen stellte Jastrowitz das Vorkommen von Fettkörnchenzellen im Marklager von Gehirnen neugeborener

oder bald nach der Geburt verstorbener Kinder als physiologisch hin. Virchow hat aber an seiner Ansicht von der pathologischen, bez. entzündlichen Natur jener Herde seither festgehalten. Zu einer Erweichung der Hirnsubstanz kommt es nach ihm erst dann, wenn auch die nervöse Substanz zerstört ist. „Dies ist selten der Fall, kommt jedoch in solcher Ausdehnung vor, dass das ganze Innere beider Grosshirnhemisphären in eine so weiche Masse umgewandelt wird, dass sie beim Herausnehmen oder Zerschneiden in Brei zerfällt.“ Eine solche Erweichung beobachtete nun v. Limbeck bei einem 4 Tage nach der Geburt gestorbenen Kinde, dessen gesamtes Grosshirn in einen cystenartigen, weichen, mit Flüssigkeit gefüllten schwappenden Sack verwandelt war.

Schliesslich will ich es nicht unterlassen darauf hinzuweisen, dass auch andere Processe, wie Blutung und Erweichung in Folge von Gefässverstopfung, spastische Cerebrallähmungen hervorrufen können und ebenso Tumoren und von diesen ganz besonders häufig der solitäre Hirntuberkel. Ueber den letzteren und die dadurch hervorgebrachten Lähmungen wollen wir unten ausführlich sprechen.

Wenn aber auch nach den vorhergehenden Auseinandersetzungen die anatomischen Veränderungen, welche der spastischen Cerebralparalyse zu Grunde liegen können, in den verschiedenen Fällen verschieden sind, so dürfen wir doch als allen Fällen gemeinsam hinstellen, dass es sich wesentlich um eine Läsion der motorischen Partien des Gehirns, der Grosshirnrinde und der Pyramidenbahn handelt. In vielen Fällen dürfte die Zerstörung der Grosshirnrinde die primäre und die Degeneration der Pyramidenbahn die secundäre Veränderung sein.

#### Symptome.

Auch in solchen Fällen, wo die Veränderungen im Gehirn mit Bestimmtheit als congenitale angesprochen werden können, braucht es darum nicht alsbald nach der Geburt zu auffälligen Symptomen zu kommen. Vielmehr werden die Angehörigen auf die fehlerhafte Beschaffenheit des Kindes häufig erst aufmerksam zu der Zeit, wo die ersten Gehversuche in Folge der spastischen Lähmung eines oder beider Beine nicht gelingen wollen (s. S. 203). In vielen Fällen dagegen thut sich das angeborene Cerebralleiden sehr bald nach der Geburt kund, am auffälligsten durch Anfälle von Convulsionen. Im Uebrigen haben wir klinisch noch weniger als anatomisch sichere diagnostische Merkmale für die intra- oder extrauterine Entstehung der Affection.

Für die übersichtliche Darstellung der Symptome der cerebralen Kinderlähmung kann aber ein anderer Umstand verwerthet werden, nämlich der, ob die Lähmung halbseitig ist oder doppelseitig; danach unterscheiden wir 2 Gruppen: 1. die unilaterale Cerebralparalyse, Hemiplegia spastica infantilis und 2. die bilaterale Cerebralparalyse im Kindesalter; dazu kommt noch 3. die spastische Cerebrospinalparalyse.

### 1. Die Hemiplegia spastica infantilis (Benedikt)

kann angeboren sein oder bald nach der Geburt in Folge eines inter partum erlittenen Schädeltrauma auftreten oder nach einer acuten fieberhaften Krankheit in den ersten Lebensjahren zurückbleiben. In den beiden erstgenannten Fällen stellt sich meist bald eine Asymmetrie des Schädels heraus zu Ungunsten der geschädigten bez. der der Extremitätenlähmung contralateralen Hälfte des Schädels. An diesem lassen sich dann nicht selten Impressionen oder Verschiebungen der Schädelknochen oder Druckfurchen durch den krampfhaft contrahirten Uterus (Klebs) nachweisen. Selbstverständlich können extrauterin erlittene Schädeltraumen für kleine Kinder dieselben Folgen in Bezug auf das Gehirn haben.

Von acuten Krankheiten, in deren Gefolge die Hemiplegia spastica auftritt, sind zunächst acute encephalitische Processe, sodann aber Infectiouskrankheiten wie Masern und Scharlach und ausserdem Urämie zu nennen.

In sehr vielen Fällen gehen Anfälle von Convulsionen, welche sich zunächst zuweilen auf die später gelähmten Glieder beschränken, aber auch alle vier Extremitäten von vornherein betreffen können, der halbseitigen Lähmung voraus. Zu letzterer gesellen sich sehr bald spastische Erscheinungen und Contracturen und im weiteren Verlaufe bleibt die gelähmte Körperhälfte im Wachsthum zurück.

Die Convulsionen haben durchaus den Character von epileptiformen Anfällen und mit diesen auch das gemein, dass parallel ihrer Häufigkeit und Intensität die geistige Entwicklung des Kindes aufgehalten wird, bez. die Verblödung fortschreitet. Diese Anfälle hören in manchen Fällen auf, sobald die 1. Dentition vollendet ist, also im 5. Lebensjahre, um mit der 2. im 8. oder 9. wiederzukehren; in manchen Fällen erst mit dem Eintreten der Pubertät.

Das eigenthümliche Gepräge indessen verleihen unserer Affection die spastischen Erscheinungen, wie zuerst Benedikt hervorgehoben hat: Bei oberflächlicher Betrachtung scheint es sich um eine

einfache Hemiparese mit Contractur zu handeln. Bei genauer Analyse aber sieht man, dass die Contracturen keine permanenten sind, sondern vielmehr in der Ruhe, namentlich während des Schlafes, nachlassen und auf der anderen Seite durch einen auf die kranken Muskeln oder auch auf andere Muskelgruppen gerichteten Willensreiz in erhöhtem Masse hervorgerufen werden. Ja in manchen Fällen sind die Contracturen springend, insofern sie jetzt in dieser, jetzt in einer anderen Muskelgruppe auftreten. So sehen wir beim Gehen in dem einen Momente normale Stellung des Fusses, in dem darauf folgenden nacheinander abwechselnd Klumpfuss, Spitzfuss oder Hackenfuss auftreten. Denselben Wechsel in der Contraction der Muskeln beobachten wir an der oberen Extremität. Die Finger der Hand stellen sich zunächst bei gewollten Bewegungen in die sonderbarsten Verschränkungen. Diese sind möglich, weil die in der Ruhe scheinbar in Beugecontractur versteiften Finger eine ganz abnorme Beweglichkeit ihrer Gelenke zeigen. In Folge davon kann man die Finger nicht nur in ganz abnormer Weise hyperextendiren, sondern manchmal auch seitlich in ihren Gelenken verbiegen. Auf diese Weise kommt es zu den abentheuerlichsten Verdrehungen der Hand in demselben bunten Wechselspiel, nur langsamer als bei der Athetose. Namentlich beim Gehen wird wohl die befallene obere Extremität im Ellenbogen fleckirt und mit wunderlich verstellten Fingern, die sich athetosenartig bewegen, wie ein Steuerruder nach hinten gestellt (s. Figur 98). In gleicher Weise sehen wir am Fusse nicht selten die grosse Zehe krampfhaft ad maximum extendirt, so dass von ihr Strumpf und Schuhe allmählich durchbohrt werden (s. Figur 99). Der Widerstand, welchen diese vorübergehenden Contracturen passiven Bewegungsversuchen entgegensetzen, kann bedeutend sein. Die beschriebenen Erscheinungen erklären sich am einfachsten als Mitbewegungen (Hitzig, s. S. 312).



98.

Stellung des rechten Arms und der Hand bei spastischer Hemiplegie eines 12jährigen Mädchens.



99.

Habituelle Extensionsstellung der grossen Zehe bei infantiler spastischer Hemiplegie.

Ausserdem können alle Formen der posthemiplegischen Reizungserscheinungen (s. S. 315) vom einfachen Zittern bis zur Athetose an den gelähmten Extremitäten vorhanden sein.

Lähmung einzelner Gehirnnerven wird nicht gerade häufig beobachtet, wenn wir von dem nicht eben seltenen Schielen in Folge von Lähmung oder Contractur einzelner Augenmuskeln absehen. In manchen Fällen möchte eigentliche Lähmung ganz fehlen und das Bewegungshinderniss lediglich durch die Contracturen bedingt sein, aber durchaus nicht so häufig, wie Rupprecht anzunehmen geneigt ist. Selbstverständlich gehören hierher auch die Fälle, wo von vornherein nur ein Glied gelähmt ist oder im weiteren Verlaufe allein gelähmt bleibt.

Die Sehnenreflexe sind in früheren Stadien der Krankheit gesteigert; auch das Fussphänomen ist alsdann nicht selten nachzuweisen.

Die electricische Erregbarkeit ist für gewöhnlich normal; gewisse Differenzen beim Vergleichen mit der nicht befallenen Seite erklären sich durch die starken Spasmen auf der gelähmten.

Störungen der Sensibilität wie der Sinne fehlen gewöhnlich; nur selten ist unvollständige Hemianästhesie beobachtet.

Dagegen begegnen wir häufig Störungen der Sprache, bei rechtsseitiger Körperlähmung gewöhnlich atactischer Aphasie, welche aber gewöhnlich nur Wochen oder Monate anhält, wo sich die Sprache dann wiederfindet, wenn nicht die zunehmende Verblödung es verhindert. Durch diese geht sie natürlich völlig und dauernd verloren (Bernhard). Uebrigens kann bei Kindern, obwohl rechtsseitige Hemiplegie, ja obwohl Zerstörung der linken dritten Stirnwindung vorhanden ist, Aphasie fehlen. Dies kommt daher, dass das rechtsseitig gelähmte Kind zum Gebrauch seiner linken Extremitäten die rechte Hirnhälfte so wie so in erhöhte Thätigkeit und Uebung setzen muss und damit auch für den Gebrauch der Sprache einübt. Der Linkshändigkeit entspricht eben die Rechts-hirnigkeit (s. S. 362).

Die Atrophie und Wachsthumshemmung der befallenen Körperhälfte erstreckt sich nicht nur auf die Extremitäten, sondern auch auf den Rumpf und selbst auf den Kopf, so dass wir es in ausgebildeten Fällen mit einer ausgesprochenen Hemiatrophie des ganzen Körpers zu thun haben, wie bei dem oben S. 314, Figur 80 abgebildeten 12jährigen Knaben, der, wahrscheinlich in Folge angeborener Erkrankung der rechten Grosshirnhälfte, an spastischer Hemiplegie leidet. Bei diesem erscheint die linke Gesichtshälfte, auch das Knochenskelet, kleiner als die rechte; ebenso die linke Zungenhälfte; die Breite des Thorax beträgt links 1 cm, der Umfang 2 cm weniger als rechts; der Oberarm



ist links 2, der Unterarm 1,5, die Hand 2,5, der Oberschenkel 2,7, der Unterschenkel 1,8, der Fuss 2,3, das linke Schulterblatt 1,25 cm kürzer als rechts. Ebenso ist der Umfang der Extremitäten links kleiner als rechts: der des Vorderarms um 2,25, der des Oberschenkels um 1,5 und der der Wade fast um 2 cm.

Die Diagnose und insonderheit die Differentialdiagnose zwischen cerebralen und spinalen Lähmungen überhaupt werden wir bei der cerebralen Lähmung durch solitäre Hirntuberkel (s. diese unten) ausführlich besprechen.

## 2. Die bilaterale Cerebralparalyse im Kindesalter.

Es ist selbstverständlich, dass wir in den Fällen von doppelseitiger Cerebralparalyse eine Erkrankung beider Hirnhemisphären annehmen müssen. Diese Fälle sind keineswegs selten; indessen sind die Erscheinungen häufig auf der einen Körperhälfte in geringerem Grade ausgebildet als auf der anderen. Solche doppelseitig gelähmten Kinder sind natürlich viel schlimmer daran als die hemiplegischen, zumal gerade bei ihnen des Zurückbleiben der geistigen Entwicklung bez. die Idiotie viel häufiger und hochgradiger und zudem Bewegungsstörungen, wie Zittern, Chorea und Athetose, hier noch viel gewöhnlicher zu sein pflegen als bei jenen. Ausserdem dürfte in vielen Fällen von bilateraler Cerebralparalyse nicht nur das Gehirn, sondern auch das Rückenmark primär von schweren anatomischen Veränderungen befallen sein, so dass wir hier von einer spastischen Cerebrospinalparalyse sprechen dürfen. In der That fand ich bei einem 65-jährigen imbecillen Strassenkehrer, welcher seit zwei schweren „Gehirnentzündungen“ (die erste zur Zeit der zweiten Dentition, die zweite in der Pubertätszeit) rechtsseitige Hemiplegie und Atrophie mit Contracturbildung, aber Verkrüppelung der Zehen an beiden Füßen zeigte, im Gehirn allerdings die linke grosse Hemisphäre hauptsächlich sclerosirt, im Rückenmark aber eine bilaterale mehr diffuse Sclerose beider Substanzen, die von der secundären Degeneration allein, auch wenn diese bilateral aufgetreten wäre, nicht wohl abhängig gemacht werden konnte.

## 3. Die spastische Cerebrospinalparalyse

ist meist angeboren; ungleich seltener kann sie wie in dem eben erwähnten Falle auf eine im ersten Kindesalter überstandene acute oder subacute Gehirn-Rückenmarks-Krankheit zurückgeführt werden. Der Schädel ist

häufig asymmetrisch, von den Seiten oder von oben her zusammengedrückt; nicht selten besteht ausgesprochene Hydro- oder Mikrocephalie. Das oft grobe und blöde Antlitz ist ebenfalls disproportionirt und wird noch hässlicher durch Schielen der Augen, Offenstehen des Mundes und beständiges Ausfliessen von Speichel aus demselben. Die Zähne lassen Lücken zwischen sich, der harte Gaumen erscheint verschmälert und dachförmig vertieft. Manche Kinder können den Kopf nicht auf dem Halse tragen, bei anderen steht derselbe in schiefer Stellung fixirt. Die Glieder befinden sich, soweit es die hochgradige spastische Versteifung zulässt, meist in beständiger Unruhe (s. unten *Chorea cerebialis*); an den Händen sind Mitbewegungen deutlich wahrnehmbar; die Fingerphalangen lassen sich bis zur Subluxation hyperextendiren oder sind seitlich säbelförmig verkrümmt. — Dieser Verunstaltung des Körpers entspricht gewöhnlich ein nicht zu verkennender Defect der Intelligenz; die Kinder lernen im besten Falle spät und unvollkommen sprechen. Die Sprache bleibt stockend, undeutlich, fett und oft auf einige Wörter beschränkt (s. oben S. 368). Die Reinlichkeit lässt oft viel zu wünschen übrig. In vielen Fällen treten von Zeit zu Zeit Convulsionen auf.

In noch anderen Fällen der bilateralen spastischen Cerebralparalyse treten die choreiformen Bewegungen der Glieder so sehr in den Vordergrund, dass man die Affection als *Chorea cerebialis* bezeichnet hat (Benedikt). Wahrscheinlich darf man diese, wie die ebenfalls nicht seltene bilaterale Athetose auf symmetrische Läsionen der Region des hinteren Theils der inneren Kapsel und des Sehhügels zurückführen (s. S. 315 ff.).

Die Diagnose der cerebralen Lähmungen überhaupt s. unter Hirntuberkel.

Die Prognose ist in der grossen Mehrzahl der Fälle von uni- und bilateraler spastischer Cerebralparalyse durchaus ungünstig, weil die Therapie wenig vermag. Auch die andauernde sorgfältigste orthopädische und chirurgische Behandlung kann in den schlimmeren Fällen, namentlich bei cerebrospinalen Sitz der Krankheit, nur wenig erreichen.

Jedenfalls mache man sogleich beim Beginn einer Kur darauf aufmerksam, dass die Behandlung mit dem Batteriestrome, der nur von einem Sachkundigen und jedenfalls in sehr schwachen Dosen angewandt werden sollte, und ebenso die mit Massage und passiven wie activen Bewegungen der Glieder mit grosser Ausdauer und Geduld Jahr und Tag angewandt werden muss, wenn man überhaupt einen Erfolg sehen

will. Ebenso soll der Gebrauch von mässigen Dosen Jod- und Bromkalium (etwa 0,3 bis 0,5 KJ und 1,0 bis 2,0 Ka Br für den Tag) zur Bekämpfung von epileptischen Convulsionen und Schwindelanfällen Jahre hindurch fortgesetzt werden (Bernhardt).

Im Uebrigen haben wir die Behandlung im Wesentlichen schon bei der spastischen Spinalparalyse (S. 207) besprochen.

Geistig zurückgebliebene Kinder bringe man bei Zeiten in eine gut geleitete Specialanstalt, weil sonst die Verblödung meist rapide Fortschritte macht. Die Behandlung der chronischen Encephalitis bei Erwachsenen ist ebenfalls rein symptomatisch. Jedenfalls muss man die Möglichkeit einer luëtischen Basis stets im Auge behalten.

### Die Hirnatrophie. *Atrophia cerebri.*

Im Anschluss an das vorhergehende Kapitel von der Hirnsclerose, welche fast immer mit partieller Schrumpfung des Gehirns einhergeht, dürfte das von der Hirnatrophie hier wohl an seinem Platze sein.

Ausser der partiellen Hirnatrophie, welcher wir dort gewöhnlich als Ausgang der anatomischen Vorgänge begegneten, haben wir es hier mit der totalen Hirnatrophie, bei welcher das ganze Gehirn in seinem Volumen beträchtlich verkleinert ist, zu thun. Nach Oeffnung des Schädels erscheint hier das Gehirn wie zurückgesunken, so dass ein klaffender Zwischenraum zwischen ihm und der inneren Schädeloberfläche übrig bleibt, und die Lücke würde noch grösser sein, wenn eine entsprechende Ansammlung von Flüssigkeit in den abnorm erweiterten Ventrikeln und meist auch in den Subarachnoidealräumen nicht schon dem horror vacui entgegen gewirkt hätte.

Bei der partiellen Hirnatrophie findet man örtliche Defecte von Gehirnschubstanz von kleiner oder grösserer Ausdehnung, wie wir sie schon bei der chronischen Encephalitis beschrieben haben. Bald sind grössere Partien einer Hemisphäre, bald ein ganzer Lappen, bald sogar die ganze Hemisphäre zu einer lederartigen gelblichen Masse zusammengeschrumpft. Andere Male betrifft die Atrophie nur einzelne Windungen, welche alsdann durch ihre hochgradige Verschmälerung auffallen. In noch anderen Fällen — und das wird vornehmlich beobachtet, wenn der Atrophie eine Hämorrhagie oder Gefässverstopfung zu Grunde liegt — begegnet man gelben Narben oder mit Serum gefüllten Cysten mit Induration der umgebenden Substanz. Bei einem seit 10 Jahren durch Hirnembolie in Folge von Endocarditis linksseitig gelähmten und hemiatrophischen erwachsenen Mädchen fand ich, neben allgemeiner leichter

Sclerose und Atrophie des Gehirns, namentlich des Stirnhirns, den rechten Sehhügel um  $\frac{1}{3}$ , den rechten Linsenkern um  $\frac{2}{5}$  kleiner als auf der linken Seite. Der Atrophie einer Hemisphäre des Grosshirns entspricht zuweilen eine solche der entgegengesetzten des Kleinhirns; entstand diese gekreuzte Atrophie im frühen Kindesalter, so entspricht ausserdem jener zuweilen eine Verkleinerung der vorderen und mittleren Schädelgrube, dieser eine solche der hinteren; auch seitlich am Schädel kann man dann an den betreffenden Stellen eine Abplattung wahrnehmen.

Nach dem Lebensalter, in welchem sie entsteht, können wir 3 Formen von Hirnatrophie unterscheiden: 1. eine im Kindesalter, 2. eine im Greisenalter und 3. eine im mittleren Lebensalter vorkommende Atrophie.

1. Die infantile Atrophie kann sich bereits im Intrauterinleben entwickeln als sogenannte Entwicklungsatrophie (*Agnesia cerebralis. Cazaulvich*). Sie ist häufig mit Mikrocephalie oder mit Schiefheit des Schädels verbunden, welche in Folge von zu frühzeitiger Synostose der Schädelnähte entstehen. Die totale Atrophie betrifft meist auch den Hirnstamm und erreicht ihren höchsten Grad in dem vollständigen Fehlen des Gehirns, der mit dem Leben unverträglichen Missbildung *Anencephalie*. Parrot führt die Disposition des Gehirns bei Neugeborenen zu Erweichung und Zerfall auf die noch nicht fertige Entwicklung seiner Elemente, sowohl der nervösen, wie der Neuroglia zurück; Cotard dagegen betrachtet als ein schwerwiegendes ätiologisches Moment das Trauma und die dadurch hervorgerufene traumatische Encephalitis. In der That führt Lallemand die hochgradige Atrophie eines fötalen Gehirns auf Contusionen des Abdomen der Mutter zurück. In drei anderen Fällen konnte Cotard bei Kindern mit Hirnatrophie ein in den ersten Lebensjahren erlittenes schweres Schädeltrauma nachweisen. Ausserdem hält Cotard Hämorrhagien für eine häufige Ursache der partiellen Hirnatrophie, insofern diese gerade im Kindesalter leicht zu einer Schrumpfung der betroffenen Hemisphäre führen (s. oben).

Die Symptome der infantilen Hirnatrophie sind dieselben, welche wir bei der chronischen Encephalitis im Kindesalter besprochen haben: also Lähmungen, am häufigsten Hemiplegien, gewöhnlich mit Contracturen und spastischen Erscheinungen. Bei der angeborenen oder in den ersten Lebensjahren erworbenen Hirnatrophie kommen die geistigen Fähigkeiten meist zu einer nur kümmerlichen Entwicklung und es tritt frühzeitig Verblödung ein. In Verbindung damit werden gewöhnlich

allgemeine Muskelunruhe, sowie häufig bilaterale oder auf alle vier Extremitäten sich erstreckende Athetose und Contracturbildung an denselben beobachtet. Auch Störungen der Sinne finden sich nicht selten. Eclamptische und epileptische Anfälle sind häufig. Namentlich solche Kinder, welche des Gebrauchs ihrer Extremitäten nicht ganz beraubt sind, zeigen eine grosse Unruhe in ihrem Wesen: sie können keinen Augenblick in derselben Stellung verharren, ihre Aufmerksamkeit kann nur momentan auf einen bestimmten Punkt gelenkt werden; sie sind unstät und darum schwer zu überwachen. Schon aus diesem Grunde sind sie frühzeitig einer Anstalt zuzuführen.

Die Prognose ist ungünstig, weil die Therapie meist nichts vermag.

2. Die im mittleren Lebensalter beobachtete Hirnatrophie kann aus den verschiedensten das Gehirn zerstörenden Processen als secundäre Erscheinung hervorgehen. Auch sie kann total sein, häufiger aber ist sie partiell. Am hochgradigsten ist der allgemeine Hirnchwund bei Paralytikern, welche nach den Wägungen von Parchappe und Meynert die leichtesten Gehirne haben. Auch Alcoholisten zeigen nicht selten totale Hirnatrophie. Die Symptomenbilder sind selbstverständlich sehr mannigfaltig und ebenso variirt die Prognose.

3. Die senile Hirnatrophie kann auch, ohne dass Herderkrankungen des Gehirns vorhergegangen sind, sich ausbilden, meist gleichzeitig mit Atherom der Gehirngefässe bis in ihre feinsten Verzweigungen und consecutivem Hydrocephalus internus. Sie kennzeichnet sich durch meist allmähliche Abnahme der psychischen Fähigkeiten, des Gedächtnisses wie der Intelligenz, und in schläfrigem, apathischen Verhalten. Der Tod tritt häufig unter den Erscheinungen des senilen Marasmus ein.

Die Hirnhypertrophie, welche nach Virchow als interstitielle diffuse Hyperplasie zu bezeichnen ist, kann bei Lebzeiten nicht diagnosticirt werden, so dass wir von einer Besprechung in diesem wesentlich klinischen Buche absehen können.

## Die serösen Ausschwitzungen im Gehirn.

### I. Das Oedem des Gehirns.

Das Hirnödem stellt eine seröse Infiltration der Gehirnssubstanz dar, so dass diese stärker durchfeuchtet und auf der Schnittfläche glänzend erscheint. Wir sind dem Oedem bereits bei Besprechung der Hirnhämorrhagie als secundärer Erscheinung begegnet. Schon damals (S. 475) wiesen wir darauf hin, wie dieses anfangs als locales Stauungsödem, d. h. auf die Umgebung des hämorrhagischen Herdes beschränkt, auftreten, in einzelnen Fällen als entzündliches Oedem sich über das ganze Gehirn verbreiten und den letalen Ausgang herbeiführen kann. Ausserdem kann diese acute Form des Hirnödems sich ausbilden bei Herz- und Nierenleiden, bei Bronchitis und Tuberkulose und unter plötzlichen Erscheinungen von Hirndruck schnell tödtlich ausgehen. Dies sind diejenigen Fälle von Schlagfluss, welche wir auch heute noch als *Apoplexia serosa* bezeichnen, weil post mortem sich keine andere Ursache des apoplectischen Anfalls auffinden lässt, als Hirnödem und seröse Ergüsse, bisweilen auch Hyperämie der Meningen.

Ausserdem kann sich Hirnödem auch in chronischer Weise entwickeln bei Greisen und Geisteskranken. Hier haben wir es wohl stets mit einem *Hydrocephalus ex vacuo* zu thun.

### II. Die verschiedenen Formen des Hydrocephalus.

Unter Hydrocephalus verstehen wir eine Ansammlung von seröser Flüssigkeit entweder zwischen den Meningen (*Hydrocephalus externus*) oder in den Ventrikeln (*H. internus*). Bei dem intermeningealen Hydrocephalus befindet sich die Flüssigkeit seltener im Subduralraum (s. S. 48, Figur 39 sd), als im Subarachnoidealraum (*ibid. sar*). Der ventriculäre Hydrocephalus beschränkt sich gewöhnlich auf die Seitenventrikel. Diese sind alsdann erweitert und ebenso ihre Verbindung, das *Foramen Monroi*. Letzteres findet man gewöhnlich geschlossen, wenn nur der eine Seitenventrikel hydrocephalisch erweitert ist. Bei hochgradiger Erweiterung des dritten Ventrikels nehmen auch das *Infundibulum* (s. S. 265 Figur 72 i) und der *Recessus n. optici* (*ibid. 2*) in hohem Maasse daran Theil. Auch der vierte Ventrikel kann allein dilatirt sein. Sogar einzelne Abschnitte des Subarachnoidealraumes oder eines einzelnen Ventrikels können umschrieben oder sackartig erweitert und mit Flüssigkeit gefüllt sein (*Hydrocephalus circumscriptus s. saccatus*). Gewöhnlich aber bestehen

Hydrocephalus externus und internus gleichzeitig, was sich leicht versteht, wenn wir uns an die vielfachen Communicationen der lymphatischen Räume des Gehirns und Rückenmarks (S. 47 u. ff.) erinnern.

Da beim Herausnehmen des Gehirns der grösste Theil des Liquor cerebrospinalis verloren geht, so muss man zur Abschätzung der Menge desselben die Erweiterung der Ventrikel in Betracht ziehen.

#### Aetiologie und Pathogenese.

Der Entstehung nach hat man einen Hydrocephalus acutus und chronicus, einen H. congenitus und acquisitus und schliesslich einen idiopathischen und einen deuteropathischen Hydrocephalus unterschieden.

In der That ist nicht nur bei der geradezu als Hydrocephalus acutus bezeichneten tuberculösen Meningitis der Kinder, sondern auch sonst beobachtet, dass seröse Ergüsse in die Ventrikel in kurzer Zeit zu Stande kommen und in wenigen Tagen zum Tode führen können. So fand Callender bei einem 26jährigen Manne, welcher seit einem halben Jahre an Phthise gelitten und unter Kopfschmerzen 14 Stunden vor dem Tode plötzlich comatös geworden war, die Ventrikel durch Flüssigkeit stark dilatirt und ihr Ependym rauh und granulirt (s. oben Hirnödeme). Demgegenüber haben wir die chronisch progressive und die eigentlich chronische Form des Hydrocephalus.

Bei der erstgenannten dürfte es sich häufig um Verstopfung der Communicationsöffnungen der Lymphräume handeln. Eine solche aber kann allmählich zu Stande kommen durch chronische umschriebene Meningitis, welche Hanot und Joffroy in zwei Fällen beobachteten: das Foramen Magendii zwischen Kleinhirn und Oblongata (S. 51, Figur 42 c) war durch die narbenartig verdickten weichen Häute vollständig verschlossen. Aehnliche Fälle hat Hilton gesehen.

Die Unterscheidung eines idiopathischen und deuteropathischen Hydrocephalus beruht namentlich darauf, dass bei jenem ausgesprochene intracranielle Druckerscheinungen vorhanden sind, die bei diesem fehlen. Dementsprechend finden wir bei dem idiopathischen die Windungen platt und eng aneinander gedrückt und die Pia trocken und blutleer, die Ventrikel aber und wohl auch die Opticuscheiden nebst dem Recessus stark erweitert.

Als Repräsentant des deuteropathischen oder secundären Hydrocephalus können wir den Hydrocephalus ex vacuo ansehen, wie er namentlich im Greisenalter, wenn allgemeiner Schwund des Gehirns eingetreten ist, beobachtet wird.

Im Uebrigen sind wir über die Pathogenese des Hydrocephalus noch sehr wenig unterrichtet und können nur folgende Momente vorläufig als ursächliche bezeichnen:

1. allgemeiner Hydrops, z. B. bei Scharlach;
2. hochgradige Störungen der Ernährung, besonders bei heftigen Diarrhöen: Hydroencephaloid, welches zum Theil wenigstens einen Hydrocephalus ex vacuo darstellt — dafür sprechen die eingesunkene Fontanelle und die über einander geschobenen Kopfknochen —, anderen Theils aber als eine Folge der sehr lange andauernden Herzschwäche und Verlangsamung des Kreislaufs mit geringer Füllung der Arterien, aber bedeutender der Venen anzusehen ist;
3. Fluxionen zum Gehirn. Wir haben schon früher erwähnt, dass jede Hirnfluxion von längerer Dauer und grosser Intensität im Kindesalter zu einem serösen Erguss in die Ventrikel führt. Im reifen Lebensalter dürften chronische Hyperämien bei Alcoholismus und übermässige geistige Anstrengung dazu führen;
4. alle Hirnkrankheiten, welche zu Circulationsstörungen intra cerebrum führen (Tumoren, Abscesse);
5. venöse Stasen, besonders bei gleichzeitiger Veränderung der Blutmischung (Herzfehler, Emphysem, ulcerative Lungenaffectationen, käsige Infiltrationen), Respirationsbehinderung und Thoraxdeformitäten (Rhachitis und sonstige Verkrümmungen der Wirbelsäule);
6. behinderter Rückfluss des venösen Blutes durch Tumoren, welche auf die Vena magna Galeni oder auf die Halsvenen drücken (z. B. die Thymus), oder den Aquaeductus Sylvii verstopfen.

Wie hochgradige Veränderungen alsdann durch den gesteigerten Hirndruck beim Hydrocephalus hervorgerufen werden können, sah ich in folgendem Falle: Ein 30 jähriger Blödsinniger, welcher früher an Melancholie mit Verfolgungswahn gelitten hatte und die stereotype Redensart führte „es ist alles gestempelt“, hatte längere Zeit an Schwindelanfällen gelitten, als er eines Tages bei einem solchen Anfall comatös wurde und binnen 18 Stunden starb. Bei der Section zeigte die überaus verdünnte Schädeldecke auf der Innenfläche leisten- und warzenförmige, zum Theil sehr spitze Erhöhungen, welche hinten sogar die Dura zum Theil siebförmig durchlöchert hatten. An der Schädelbasis war der Knochenschwund noch bedeutender: die Wände der Schläfenpyramide papierdünn und sehr zerbrechlich, die kleinen Keilbeinflügel vollständig durchscheinend; ja rechts vom Foramen coecum fehlte die Knochensubstanz in der Ausdehnung eines 20-Pfennigstücks vollständig;



die Sattelgrube war sehr gross und verflacht, die Processus elinoidei fast ganz geschwunden. Die Gehirnoberfläche war auffällig trocken, die Gyri ausserordentlich plattgedrückt, ebenso die Hypophysis. Die Seitenventrikel waren excessiv ausgedehnt, ebenso der dritte Ventrikel und der Ventriculus septi pellucidi; das Foramen Monroi bohngross; das zwischen den Tractus optici hervorgetriebene Tuber cinereum hatte die Grösse einer kleinen Kastanie; auf dem Ependym der Ventrikel zahlreiche Granulationen. — Alle diese Veränderungen waren dadurch hervorgebracht, dass der Eingang zum Aquaeductus Sylvii im dritten Ventrikel durch einen kirschkerngrossen Cysticereus (beiläufig den einzigen, welcher überhaupt gefunden wurde) vollständig verlegt war. Die Erhöhungen an der Innenfläche der Schädeldecke waren also nicht als Auflagerungen, sondern als Ueberbleibsel der ursprünglich in dieser Dicke gleichmässig vorhandenen Knochensubstanz zu betrachten; sie entsprachen den Furchen des Gehirns, die zwischen ihnen sich findenden grubenförmigen Verdünnungen des Knochens den Windungen.

Die Symptomatologie wird je nach den erwähnten Momenten und den begleitenden Krankheitserscheinungen eine sehr verschiedene sein müssen. Im Beginn sind unbestimmte Reizungsercheinungen zu beobachten, die allmählich in solche der Depression mit Abstumpfung der geistigen Fähigkeiten übergehen. Viel ausgesprochener ist das Symptomenbild bei dem

#### angeborenen Hydrocephalus.

Der höchst seltene Hydrocephalus externus, entstanden durch eine congenitale Wasseransammlung im Subarachnoidealraum, sowie die Meningo- und Encephalocelen, welche aus Schädelücken herausgetretene sackartige, mit Wasser gefüllte Geschwülste darstellen, bieten mehr ein rein anatomisches Interesse.

Uns interessirt hier nur der gewöhnlich als angeborener Wasserkopf bezeichnete Hydrocephalus internus. Dieser ist oft zur Zeit der Geburt schon weit ausgebildet oder er entwickelt sich bald nach der Geburt, nicht selten bis zur Unförmlichkeit des Schädels, dessen Nähte und Fontanellen weit klaffende Zwischenräume darstellen, weil die Knochen wie die Blätter einer verblühenden Blume sich weit auseinandergefaltet haben. Schneidet man einen solchen blasenartig auseinandergetriebenen Schädel auf, so kommt man in eine enorm grosse, mit wässriger Flüssigkeit gefüllte Höhle, die ursprüngliche Ventrikelhöhle, welche von der bis zur Dünne eines Belags verschmähigten Substanz der grossen Hemisphären umgeben wird. Sämmtliche Hirntheile der Basis erscheinen mehrweniger abgeplattet und

breitgedrückt. Der Eiweiss und Chlornatrium enthaltende seröse Erguss kann 6 bis 10 Pfund und darüber betragen.

**Symptome.** Ein Kind mit hochgradigem Hydrocephalus bietet einen absonderlichen Anblick dar: der unförmliche Kopf, der bei aufrechter Stellung hin und her wackelt; der Contrast zwischen dem abnorm aufgetriebenen Schädeltheil und dem verkleinerten Gesicht mit den nach unten gedrückten Augenhöhlen; der relativ kleine Rumpf, welcher mit den verkrüppelten Gliedmaassen wie ein Anhängsel des Kopfes erscheint. Je nach der Beeinträchtigung der verschiedenen Hirnpartien durch den hydrocephalischen Erguss werden die Symptome verschiedene sein. Wir finden leise Andeutungen von Fatuität bis zum entwickelten Blödsinn; Abschwächung und Abnormitäten des Gesicht- und Gehörsinns bis zum völligen Verlust derselben; Schwerlaufenernen und unsicheren Gang bis zur völligen Gebrauchsunfähigkeit aller vier Extremitäten; leichte Zuckungen bis zu ausgebildeten epileptischen Anfällen; eine grosse Rigidität der Glieder bis zu ausgesprochenen spastischen Erscheinungen, wie wir sie bei der spastischen Cerebralparalyse kennen gelernt haben. Obgleich nicht selten Gefrässigkeit beobachtet wird, leidet gewöhnlich die Gesamternährung des Körpers. Nach Verknöcherung und Verdickung des Schädels klagen die Kranken nicht selten über anfallsweise auftretenden Kopfschmerz, besonders nach geistigen oder körperlichen Anstrengungen.

**Verlauf.** Die Mehrzahl der Kinder mit angeborenem Wasserkopf sterben schon bei der Geburt oder in den ersten Jahren danach; wenige erleben die Pubertäts-, sehr wenige die Mannesjahre. In den meisten Fällen tritt der Tod nach vorausgegangenen Convulsionen im Coma ein. Bei den Lebengebliebenen kann der Wasserkopf von Geburt an ein stetiges Wachsthum zeigen oder stationär bleiben, oder sogar sein Volumen verkleinern unter Verknöcherung des meist missgestalteten Schädels.

Die Therapie, auch die chirurgische, vermag wenig bei den hochgradigen Formen. In folgendem Falle von mittlerer Grösse leistete mir gegen die Krampfanfälle, welche namentlich bei Gewitterluft auftraten, sowie gegen die cerebrale Unruhe des Kindes Bromkalium in Verbindung mit Jodkalium vorzügliche Dienste.

Anna S., 1¼ Jahr (12. V. 75), mit grossem Schädel zur Welt gekommen, war nach einer Bronchitis capillaris seit December 1874 etwas kurzathmig geblieben, als sie am 23. März 1875 einen von heftiger Dyspnoe begleiteten Anfall von Convulsionen bekam. Der Anfall, welcher sich seitdem bis zum 12. Mai, wo ich das Kind zuerst sah, öfter wieder-

holt hatte, begann gewöhnlich mit einer juchzenden Inspiration, als wollte das Kind ersticken, dann folgten, unter Anschwellung der auch sonst stark hervortretenden Venen am Kopf, tonische und klonische Krämpfe. An dem sehr grossen Schädel des übrigens kräftigen und wohlgebildeten Kindes war die grosse Fontanelle noch markstückgross offen. Nach Bromkalium in steigender Dosis (0,05 bis 0,2 täglich 4 Mal) waren die Anfälle Mitte Juni bis auf 2 ausgeblieben und Anfang November war das Kind vollständig gesund.

### Hirntumoren.

Ausser den eigentlichen innerhalb des Schädels entstandenen Neubildungen rechnen wir hierher auch noch die Parasiten und die Aneurysmen im Gehirn. Wir haben hier also alle andauernden und un-  
 grenzten pathologischen Producte zu besprechen, welche weder durch Hirnhämorrhagie noch durch Encephalitis entstanden sind. So verschieden dieselben ihrer Structur, ihrer Genese, ihrer nosologischen Bedeutung nach sein mögen, so zeigen sie doch in Bezug auf die Symptome, welche sie hervorbringen, eine auffällige Uebereinstimmung, insofern sie 1. den intracraniellen Druck erhöhen in Folge von Vermehrung des Schädelinhalts und 2. insofern sie die benachbarten Gehirnteile comprimiren oder reizen.

#### Actiologie.

Im Allgemeinen kommen Hirntumoren beim Manne häufiger vor als beim Weibe (10 : 6), vielleicht, weil die Männer das Gehirn mehr anstrengen, häufiger Kopfverletzungen davontragen und mehr zum Abusus spirituosorum neigen.

Die Tuberkelgeschwulst ist besonders im Kindesalter vom 2. bis 10. Lebensjahre häufig, findet sich aber auch noch in den Jünglingsjahren, seltener später, während das Carcinom häufiger im reiferen Alter auftritt, ebenso wie die Aneurysmen, welche meist aus atheromatöser Entartung der Arterien hervorgehen, daher besonders im späteren Lebensalter und bei Alcoholisten.

Verletzungen des Schädels, welche mit Recht vielfach als eine Ursache der Hirntumoren beschuldigt werden, können sowohl zu Hypertrophien an der inneren Schädelfläche, wie auch zu krankhaften Wucherungen an den Hirnhäuten und im Gehirn selbst Veranlassung geben; der traumatische Ursprung wird deshalb oft nicht

beachtet, weil diese Tumoren sich ganz allmählich entwickeln und oft erst nach Jahren eine für den Kranken verhängnissvolle Grösse erreichen.

#### Anatomie.

Anatomisch können wir zwei Gruppen von Geschwülsten unterscheiden, je nachdem diese dem Gehirn eigenthümliche Geschwulstformen darstellen oder nicht.

Die I. Gruppe wird im Wesentlichen vertreten durch die Gliome (Virchow).

Diese weisslichen oder röthlichen Geschwülste, von der Grösse eines Kirschkerns bis zu der einer Faust, entstehen durch eine Wucherung der Neuroglia und entwickeln sich vorzugsweise in der Markmasse der Grosshirnhemisphären, am häufigsten nach Traumen des Schädels. Da diese bald härteren, bald weicheren Geschwülste, welche sich von der sie umgebenden Hirnsubstanz nicht bestimmt abgrenzen, sondern allmählich in dieselbe übergehen, sehr langsam wachsen, so führen sie häufig erst nach jahrelangem Bestehen zum Tode. Nicht selten scheint ein neues Trauma ihr Wachsthum rapid zu steigern. Dass in einzelnen Fällen ein solches Gliom durch Verfettung seiner Elemente eine rückgängige Metamorphose eingeht und dadurch quoad vitam relativ unschädlich gemacht wird, ist nicht unmöglich. Zuweilen haben die Gliome eine so reichliche Entwicklung von Blutgefässen (teleangiectatische Form), dass es zu Blutungen kommt. Alsdann kann man bei der Autopsie zweifelhaft sein, ob es sich nicht um eine gewöhnliche Hirnhämorrhagie handelt. Der Umstand aber, dass die Gliome und darum auch diese Blutherde sich mit Vorliebe in der weissen Hirnsubstanz finden, dürfte in vielen Fällen entscheidend sein. Ausserdem können Hirntumoren von ähnlicher histologischer Structur von bestimmten Abschnitten des Gehirns ausgehen, so die Hyperplasien der Zirbeldrüse von der vorderen Hälfte der Hypophysis. Andere wie die Psammome, Cholesteatome und Cysten sind ohne grosse klinische Bedeutung. Von den Knorpelresten der Sphenoidchondrosen aus entwickeln sich die sogenannten Enchondrome des Clivus, welche gewöhnlich später schleimig erweichte Massen darstellen.

II. Gruppe, auch in andern Körpertheilen vorkommende Geschwulstformen.

1. Die Tuberkelgeschwulst ist wohl zu unterscheiden von grösseren von der Pia ausgehenden Tuberkeln. Sie findet sich gewöhnlich in der grauen Substanz, besonders in den Grosshirnganglien, und am häufigsten im kleinen Gehirn. Entweder tritt eine einzige solche

Geschwulst im Gehirn auf von der Grösse einer Wallnuss bis zu der eines Eies (solitärer Tuberkel), oder man findet mehrere hier und da zerstreut (multiple Tuberkel). Sie bestehen aus einem zarten Netzwerk, welches zahlreiche kernhaltige Rundzellen eingeschlossen hält; in der Mitte sind sie gewöhnlich erweicht. Die anatomische Diagnose zwischen Hirntuberkel und Syphilom war bisher selbst mikroskopisch durchaus nicht sicher zu stellen; seit der Entdeckung des Tuberkelbacillus aber dürfte dieselbe keine Schwierigkeiten mehr machen. Ausführliches s. unten S. 540.

2. Das Carcinom geht gewöhnlich als Markschwamm primär von der äusseren oder inneren Fläche der Dura mater aus und wuchert je nachdem nach aussen durch den Schädelknochen oder nach innen. Der Krebs kann aber auch von den Schädelknochen oder von den Wänden der Orbita ausgehen. Solitäre Carcinome im Gehirn können die Grösse einer Faust erreichen; sind mehrere gleichzeitig vorhanden, so sind sie klein. In der grossen Mehrzahl der Fälle sind sie secundärer Natur, insofern primäre krebsige Erkrankungen in andern Körpertheilen, besonders in der Mamma, aber auch in den Lungen und Pleuren vorausgehen.

3. Die Sarcome zeichnen sich dadurch aus, dass sie sich ziemlich leicht aus der Hirnsubstanz heraussehälen lassen, weil sie sich nie von dieser selbst, sondern von den umgebenden Häuten und Knochen aus entwickeln; Metastasen nach dem Gehirn machen besonders häufig die Melanosarcome.

4. Die Echinococcen kommen im Gehirn viel seltener vor als 5. die Cysticerken. Diese sitzen vornehmlich in der grauen Substanz der Hirnwindungen und in den centralen grauen Massen (s. S. 524). Bald findet man nur 1, 2 oder 3, bald sind sie sehr zahlreich, bis zu 100 Stück und mehr. Das Gehirn kann davon wie übersät sein. Alsdann findet man sie gleichzeitig in den Muskeln, im Unterhautzellgewebe und gewöhnlich in den Pleuren und Lungen. Sind sie fettig degenerirt, so erscheinen sie als eine Art breiiger Masse, in welcher man die Haken nachweisen kann. Seltener begegnet man dem durch traubenartige Gruppierung der Tochterbläschen eigenthümlich gestalteten Cysticercus racemosus. Von den Echinococcen findet man nur selten mehr als 2 bis 3.

6. Die Aneurysmen sitzen am häufigsten an der Arteria basilaris, an den Zweigen der Carotis und der Art. cerebralis media, namentlich an der linken. Nicht selten findet man mehrere an demselben Gehirn. Sie können das Volumen eines Hühnereis erreichen und sind von Gestalt bald sack-, bald spindelförmig. Von den Gerinnseln, welche sie oft

enthalten, können Emboli in kleinere Gefässe fortgerissen werden. Auch können die Aneurysmen durch Compression von Arterien Hirnanämie hervorrufen, andere Male Hydrocephalus chronicus durch Druck auf die Venen. Bei fast der Hälfte der Fälle von Aneurysmen der Arteria fossae Sylvii hat man Ruptur und Hirnhämorrhagie beobachtet.

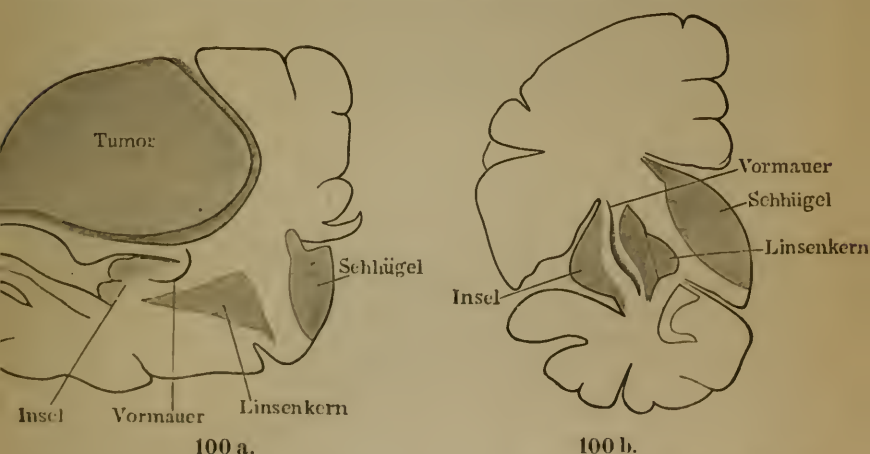
In Bezug auf ihr Wachsthum und ihre Einwirkung auf das Hirngewebe zeigen die genannten Neubildungen mancherlei Unterschiede. Am rapidesten wachsen gewöhnlich die Carcinome und Sarcome; ausserdem perforiren diese gern die Schädelknochen. Auch die syphilitischen Tumoren wachsen schnell, aber wenn sie einen gewissen Entwicklungsgrad erreicht haben, so bleiben sie stehen oder verkleinern sich sogar; daher die auffälligen Schwankungen in den Symptomen. In Folge von interstitiellen Hämorrhagien können manche, wie die Gliome, Sarcome und Carcinome, eine plötzliche Volumszunahme zeigen.

7. Schliesslich sind noch die Exostosen zu erwähnen, welche meist von den Schädelknochen, zuweilen aber auch von der Dura ausgehen.

#### Symptome.

Eine Neubildung, welche sich innerhalb des Schädels entwickelt, wird schliesslich dieselben Erscheinungen hervorrufen, wie die cerebralen Erkrankungsherde, die wir bereits kennen gelernt haben, der hämorrhagische Herd, der Erweichungsherd, der Hirnabscess. In erster Linie wird es hier wie dort durch die Raumbegung im Schädel zu Druckerscheinungen kommen. Nur ist hier sogleich hervorzuheben, dass ein hämorrhagischer Herd dadurch ganz anders wirken muss, dass er plötzlich eine bedeutende intracranielle Raumbegung setzt, während die meisten Geschwülste, anfangs klein, erst ganz allmählich zu einem bedeutenden Umfange heranwachsen. Das Gehirn wird daher im letzteren Falle Zeit haben, sich, wie man sagt, dem allmählich steigenden Druck zu accommodiren. Dieser Druck wird sich zunächst in der nächsten Umgebung der Geschwulst geltend machen: hier kann er intracerebrale Leitungsbahnen mehrweniger unterbrechen und gleichzeitig Gehirnnerven an einer Stelle treffen, wo sie schon das Gehirn verlassen haben. In solchen Fällen haben wir dann gekreuzte Lähmungen, indem die Gehirnnerven, am häufigsten der Facialis, auf der einen Seite extracerebral, die Extremitätennerven dagegen intracerebral auf der andern Seite gelähmt sind. Die Muskeln der Extremitäten werden dann gegen den faradischen Reiz reagiren, die Gesichtsmuskeln dagegen nicht s. oben S. 387. Weiter aber wird der Druck mehrweniger das ganze Gehirn betreffen, sodass die medial gelegenen Theile nach der gesunden Seite hin verdrängt

werden können (s. Figur 100a u. b). Der Liquor cerebrospinalis wird verdrängt und tritt unter anderm in grösseren Mengen zwischen die innere und äussere Opticusscheide. Auf den so erzeugten Druck ist ein gut Theil der Sehstörungen, welche wir so früh und constant bei Hirntumoren beobachten, zurückzuführen. Gewiss ist es auch nicht dasselbe, ob der Tumor die umgebende Hirnsubstanz nur drückt oder ob er dieselbe, so zu sagen, absorbirt, so dass die Gehirnschubstanz in der Geschwulstmasse förmlich aufgeht. Ob und welche Symptome ein Hirntumor macht, wird weiterhin abhängen von der Reizbarkeit des Individuums, welche wiederum in gewissen Lebensperioden sich verschieden verhält, z. B. zur Zeit der Dentition gewöhnlich gesteigert ist; ferner von dem anatomischen Sitze, namentlich



Compression des Gehirns durch einen Tumor. (Die Zeichnung bezieht sich auf den S. 353 mitgetheilten Fall von Spindelzellensarcom bei einer 61jährigen Frau.)

Figur 100a. Frontaldurchschnitt durch die linke Hemisphäre mit dem Tumor. Vordere Schnittfläche, die Dislocation der Insel, der Vormauer, des Linsenkerns und des Schlängels erkennt man am besten, wenn man die Lage dieser Theile in Figur 100a vergleicht mit der in Figur 100b. Diese Figur stellt einen Figur 100a entsprechenden Frontalschnitt der normalen rechten Hemisphäre dar. Derselbe ist aber der bequemeren Vergleichung wegen verkehrt gezeichnet.

aber von der Wachstumsgeschwindigkeit und schliesslich von der Art der Metamorphose der Geschwulst. Soviel steht ausserdem fest, dass kleine Geschwülste ohne alle Symptome intra vitam bestehen können, in der weissen Substanz sogar grössere Tumoren.

Gehen wir nun zu den einzelnen Symptomenreihen über:

### I. Psychische Störungen.

Im allgemeinen haben Personen mit Hirntumoren etwas Gedrücktes: sie sind meist traurig und weinerlich, ziehen sich möglichst zurück und werden schliesslich völlig theilnahmlos und stumpfsinnig. Daneben besteht

Stimmungswechsel; Intelligenz und Gedächtniss zeigen meist eine Abschwächung; Aphasie tritt bei Läsion der linken dritten Stirnwindung oder auch der Insel ein. Seltener kommt es zu eigentlichen Psychosen. Diese entwickeln sich meist erst im späteren Verlaufe und bestehen zuweilen in Reizerscheinungen, häufiger in Depressionserscheinungen.

## 2. Störungen der Sinnesnerven.

Hier stehen im Vordergrund die Functionsstörungen des *N. opticus* (s. S. 325), die auf Stauungspapille oder Neuritis optica zurückzuführen sind. Letztere ist eine fast ausnahmslos constante Begleiterscheinung der Hirntumoren (*Annuske*). Im weiteren Verlaufe kommt es dann zu Atrophie der Sehnerven (Gesichtsfeldbeschränkungen). Nicht selten beobachtet man Hemiopie. Zunächst kann die intracranielle Drucksteigerung Ursache von Opticusaffectionen werden: es wird die zwischen den beiden Scheiden des *N. opticus* befindliche Flüssigkeit, die mit dem Subduralraum communicirt (*Schwalbe*), gestaut, der Opticus namentlich an seiner Eintrittsstelle in den Bulbus incarcerirt.

Sodann aber kann nach *Michel* der intraventriculäre Druck von dem Recessus (S. 265, Figur 72, 2) aus auf das Chiasma einwirken. Daran muss man denken, wenn plötzlich, gleichzeitig oder rasch hintereinander Amaurose auf beiden Augen entsteht.

Ausserdem aber können die Tumoren mehr direct durch Druck auf den Tractus oder das Chiasma Leitungsunterbrechung in den Fasern des Opticus hervorrufen.

Durch Lähmung der Bewegungsnerven des Auges: *Oculomotorius*, *Abducens*, *Trochlearis* kommt es zu Doppelsehen.

Der Lähmung des *Acusticus* (s. S. 339) gehen meist Reizungserscheinungen (*Ohrensausen*) voraus. Da ein Zusammenhang des Arachnoidealraums mit dem Labyrinth durch den *Aquaeductus cochleae* besteht (*Injectionsversuche* von *E. Weber*), so wird es leicht begreiflich, wie die Druckerhöhung im Gehirn sich auf das Gehörorgan fortsetzt. Ausserdem kann Druck auf den Stamm des *Acusticus* in seinem cerebralen Ursprunge Taubheit hervorbringen.

## 3. Störungen der Sensibilität.

Ein ausserordentlich häufiges und frühzeitig auftretendes Symptom bei Hirntumoren ist der *Kopfschmerz*, besonders wenn die Geschwulst bis an die weichen Häute heranwächst. Gewöhnlich nimmt er den ganzen Kopf oder doch einen grossen Theil desselben ein; nur selten beschränkt er sich auf eine umschriebene Stelle, welche aber keines-



wegs die sein muss, wo post mortem der Tumor gefunden wird. Er tritt zuweilen anfallsweise auf unter Uebelkeit, Erbrechen und Schwindel (s. S. 290).

Da Kopfschmerz in fast allen Fällen von Hirntumor beobachtet wird, so ergibt sich von selbst der Schluss, dass die Localisation des Tumors keinen ausgesprochenen Einfluss auf die Entstehung des Kopfschmerzes haben kann. Hieraus folgt aber wiederum, dass es nicht eine bestimmte als vorwiegend sensibel zu bezeichnende Hirnregion giebt, von deren Läsion die Kopfschmerzen abhängen. Vielmehr dürfte der Kopfschmerz wesentlich auf die in allen Fällen unvermeidliche Mitaffection der Hirnhäute zurückzuführen sein; denn von diesen wissen wir, dass sie vom Trigeminus her mit Nervenfasern versorgt werden. Letztere nun können, wenn die Tumoren an der Oberfläche sitzen, durch den Druck oder auch indirect in Folge der intracraniellen Drucksteigerung gereizt werden.

Auch am übrigen Körper treten zuweilen auf der dem Tumor entgegengesetzten Seite schmerzhaft empfindungen abwechselnd mit Parästhesien auf, am häufigsten aber im Gebiet des Quintus, wo der Hyperästhesie gewöhnlich bald Anästhesie folgt; auch vollständige Hemianästhesie der einen Körperhälfte ist oft beobachtet. Mit Störungen der Sensibilität hat man andere Symptome in Beziehung gebracht. So hat man die Ataxie bei Kleinhirntumoren auf Störungen des Muskelgefühls bezogen; einseitige atactische Störungen hat man bei Tumoren der Hirnrinde über dem Scheitellappen beobachtet. Schwindel kann andauernd oder zeitweise auftreten und mit dem Gefühle des Fallens nach einer Seite verbunden sein. Dass derselbe durchweg auf Störungen der halbkirkelförmigen Kanäle zurückzuführen sei, ist eine zu einseitige Anschauung; vielmehr dürften alle raumbeschränkenden Vorgänge in der hinteren Schädelgrube dazu Veranlassung geben. Neuere physiologische Untersuchungen bezeichnen das Infundibulum als Centrum des Gleichgewichts (Bechterew).

#### 4. Störungen der Motilität.

Als solche werden Krämpfe, wie Lähmungen beobachtet.

a) Krämpfe können ohne Bewusstseinsverlust auftreten und sich auf die dem Tumor entgegengesetzte Körperhälfte beschränken, so bei Tumoren der Rinde im Gebiet der motorischen Centren. Die Krämpfe gehen allmählich in Lähmung über.

Nicht selten aber verlaufen die Krämpfe unter dem Bilde von ausgesprochenen epileptischen Anfällen. „Es summiren sich die

von der Neubildung gesetzten Reize und entladen — ob direct, oder indirect durch Vermittlung der Gefässnerven — unter Bewusstseinspause klonische oder tonische Zusammenziehungen in allen Muskelgruppen“.

b) Lähmungen. Wie oben gesagt, kommen diese nicht selten zur Erscheinung, nachdem in demselben Nervengebiete kurz vorher Reizerscheinungen, Krämpfe, aufgetreten waren; so z. B. in dem Fall von Hirntuberkel S. 353. Characteristisch für Hirntumoren ist das allmähliche Befallenwerden der Hirnnerven; man kann in manchen Fällen beobachten, wie einer nach dem anderen von der wachsenden Geschwulst erreicht und in seiner Function gestört wird: so anfangs Zuckungen, später Lähmung der vom N. facialis versorgten mimischen Gesichtsmuskeln; anfangs Schmerzen, später Anästhesie in den Bahnen des N. trigeminus. Contracturen sind im Ganzen nicht häufig. Die gewöhnliche Form der Lähmung ist die Hemiplegie; schon früher haben wir (s. S. 530) gesehen, wie gerade Hirntumoren nicht selten zu gekreuzten Lähmungen führen. Paraplegien sind selten und kommen vor bei medialen oder multiplen oder sehr umfangreichen Tumoren.

Die Erregbarkeit für beide Ströme bleibt erhalten in den intracerebral gelähmten Nerven und Muskeln; eine Ausnahme von dieser Regel haben wir bei den Brückentumoren S. 387 kennen gelernt.

### 5. Das Allgemeinbefinden

der Tumorkranken pflegt in den meisten Fällen zu leiden: Mangel an Schlaf in Folge der Kopfschmerzen und häufiges Erbrechen (s. S. 291) können Beeinträchtigung der Ernährung zur Folge haben. Am schnellsten aber kommt es zu merklichen Ernährungsstörungen bei Geschwülsten cachectischen Ursprungs, bei Tuberkel und Carcinom. Hier macht sich unter fahler Färbung der Gesichtshaut meist in kurzer Zeit eine rapid fortschreitende Abmagerung bemerkbar.

### 6. Besondere Störungen

können dadurch hervorgerufen werden, dass der Tumor durch die Schädelwandungen hindurchbricht, so besonders beim Markschwamm, Fungus durae matris. Innerhalb der Dura mater entstandene Geschwülste können durch die Austrittslöcher des N. opticus, des Trigeminus und Olfactorius in Augen-, Keilbein-, Kiefer- resp. Nasenhöhle gelangen, oder, wie ich das in einem Falle gesehen habe, in den Rachen perforiren (s. S. 398).

### 7. Latenz der Hirngeschwülste.

Dieselbe Latenz, welche wir schon bei dem chronischen Hirnabscess erwähnt haben, besteht, durch zahlreiche Beobachtungen erwiesen, in hohem Grade bei den Hirntumoren. Man versteht darunter ein Stadium, in welchem der Tumor, obwohl er in Wirklichkeit noch immer besteht, gar keine oder nur sehr unbedeutende Erscheinungen macht. Der krankhafte Herd liegt gewissermaassen wie ein Fremdkörper eingekapselt in der Hirnmasse, ohne auf dieselbe einen evident schädlichen Einfluss auszuüben. In anderen Fällen bestehen allerhand sozusagen zur Gewohnheit gewordene Störungen fort, wie Hemiplegien, Schielen, Krämpfe in einzelnen Muskelgruppen, Sprachstörungen. Ein solches Latenzstadium kann nachweislich Wochen, Monate, aber auch Jahre lang dauern (bis zu 26 Jahren), bis plötzlich neue heftige Hirnerscheinungen und damit meist das terminale Stadium eintritt.

Wodurch ein solcher plötzlicher Ausgang hervorgerufen werden kann, ist uns grossen Theils noch unbekannt. Gewiss spielen Traumen des Schädels, selbst scheinbar unbedeutende, hierbei eine grosse Rolle: man kann sich wohl denken, wie durch eine Hirnerschütterung vasomotorische Veränderungen in der Geschwulst und deren Umgebung hervorgebracht werden, welche hier neue Vitalität erzeugen. Bei Hirntuberkeln kann man sich denken, dass die verkästen Massen und mit ihnen die Bacillen wieder in den Lymphstrom kommen und eine frische tuberculöse Meningitis anregen, welche zum Tode führt.

Ueber die Rolle, welche die Encephalitis in der Umgebung der Tumoren spielt, sind wir noch sehr wenig im Klaren.

Von vornherein ist es wahrscheinlich, dass viele Erscheinungen, wie Kopfschmerz, Abnahme der psychischen Functionen, plötzliche Verschlimmerung der Lähmungserscheinungen, intereurrente Convulsionen, plötzliche Todesfälle mit demselben Rechte auf encephalitische Vorgänge, wie auf Volumenvergrösserung der Tumoren zurückgeführt werden können. Am längsten dürfte ein relatives Latenzstadium bei den durch Trauma hervorgerufenen Gliomen zu erwarten sein, da diese nachweislich ausserordentlich langsam wachsen und im Anfang oft keine oder sehr geringe Erscheinungen machen. Ein wenig Kopfschmerz, Schwindel, Nervosität wird, zumal da diese Erscheinungen von Zeit zu Zeit pausiren, nicht selten als Hysterie ausgelegt werden, bis es dann plötzlich zu stürmischen Gehirnerscheinungen und zum Tode kommt.

Darum muss man sich vorsehen, Kranke mit Schädeltraumen für gesund zu erklären, wenn die cerebralen Erscheinungen erst seit kurzem

aufgehört haben. Solche Kranke sollten nur mit Revers ihre Abfindung durch eine Krankenkasse oder Unfallversicherung unterschreiben.

### Diagnose.

Bei der Diagnose eines Hirntumors haben wir die Fragen zu beantworten: 1. Handelt es sich wirklich um einen Tumor? 2. Wo sitzt derselbe? und 3. Von welcher Beschaffenheit ist derselbe?

ad 1. Wie wir sahen, wird uns die Vermuthung eines Hirntumors nahe gelegt, wenn wir einen Kranken mit anhaltenden, heftigen Kopfschmerzen, Schwindel und Erbrechen vor uns haben und dazu andere Functionsstörungen von Seiten des Gehirns, namentlich progressive Lähmungserscheinungen treten. Wird dann eine Raumbeschränkung innerhalb des Schädels durch Nachweis von Stauungspapille festgestellt, so gewinnt die Diagnose schon sehr an Wahrscheinlichkeit. Eine genaue Untersuchung der Augen auf Sehvermögen, Weite und Reaction der Pupillen und Bewegungsstörungen der Bulbi, des Gehörs und der übrigen Sinne auf etwaige Anomalien; des Antlitzes, der Zunge, des Gaumens, der Kaumuskeln, der Stimmbänder und der Extremitäten auf Lähmungserscheinungen; der Sensibilität im Trigeminusgebiet und am übrigen Körper und schliesslich der Reflexe wird meist zur Sicherstellung der Diagnose führen, ob Hirntumor, ob nicht.

Die Centralaffectionen, mit welchen Hirntumoren verwechselt werden können, wie Hämorrhagie, Erweichung und Abscess, haben wir bereits ausführlich besprochen. Bei der Hirnhämorrhagie treten die Lähmungserscheinungen plötzlich ein und gewöhnlich mit einem apoplectischen Insult, während Kopfschmerz, Convulsionen und Neuroretinitis fehlen. In Betreff der Erweichung kann die acute Gefässverstopfung aus denselben Gründen kaum in Betracht kommen, sondern nur die chronische Encephalitis. Auch hier fehlen gewöhnlich Kopfschmerz und Schwindel, sowie die Störungen der Sinne, besonders des Gesichtssinnes und der Sensibilität. Dafür haben wir plötzlich auftretende Hemiplegien mit rapider Contracturbildung und Sprachstörungen neben sich steigerndem psychischen Verfall. Immerhin kann die Verwechslung der diffusen Hirnsclerose mit Tumor, wie in einem Falle aus der Meynert'schen Klinik, leicht unterlaufen. Dasselbe gilt von dem Hydrocephalus chronicus der Erwachsenen.

Die Differentialdiagnose von Hirnabscess haben wir schon oben S. 501 besprochen; die zwischen Hirnhauttuberculose und solitärem Tuberkel werden wir bei diesem abhandeln.

Eine gewisse Vorsicht erfordert die Unterscheidung von schwerer Hysterie und Hirntumor. So habe ich alle Erscheinungen eines Kleinhirntumors bei einem 16 jährigen israelitischen Mädchen gesehen, die sich bei genauer Beobachtung als eine Hysterische entpuppte und dann in kurzer Zeit vollständig geheilt wurde.

ad 2. Zur Localdiagnose der Hirntumoren wird folgende kurze Uebersicht im Verein mit der ausführlichen Lehre von der Localdiagnose im Gehirn (s. oben S. 347 u. ff.) genügen\*).

### I. Tumoren der Convexität des Grosshirns.

#### 1. In den Stirnwindungen:

psychische Störungen, besonders Exaltationszustände oder geistiger Verfall ohne motorische wie sensible Lähmung. Aphasie, wenn die dritte Stirnwindung linkerseits, Geruchsstörungen, wenn die Gehirnbasis betroffen wird;

#### 2. in den Centralwindungen:

Contralaterale Convulsionen, gefolgt von Lähmungen, meist Monoplegie, nie vollständige Hemiplegie;

#### 3. in den Schläfenwindungen:

Worttaubheit bei Läsion der ersten linkerseits;

#### 4. im Occipitalhirn:

Störungen des Sehvermögens, Hemiopie;

#### 5. im Parietallappen:

Störungen des Muskelsinns.

### II. Tumoren des Balken.

Geringfügigkeit der Tumorsymptome, besonders der Stauungspapille, hochgradige psychische Erscheinungen, doppelseitige Hemiparesen, keinerlei Erscheinungen von Seiten der Hirnnerven.

### III. Tumoren in den Grosshirnganglien.

Störungen der Motilität und Sensibilität nur bei gleichzeitiger Läsion der inneren Kapsel.

\*) Die nochmalige Besprechung der Localsymptome an dieser Stelle könnte in Anbetracht des ausführlichen Abschnittes über Hirnlocalisation überflüssig erscheinen. Indessen dürfte eine gedrängte Uebersicht gerade hier am Platze sein. Uebrigens möchte ich noch ausdrücklich daran erinnern, dass die Tumoren nicht nur als örtliche Läsionen, sondern in Folge von Raumbegung im Schädel, Druck auf benachbarte Gefässe u. s. w. auch auf entlegene Theile des Gehirns störend einwirken können. Die feststehenden pathognomonischen Symptome sind gesperrt gedruckt.

## IV. Tumoren der Vierhügel.

Bilaterale Lähmung einzelner Zweige der Oculomotorii bei Sitz im vorderen Vierhügel; Abnahme des Sehvermögens, Coordinationsstörungen.

## V. Tumoren der Grosshirnschenkel.

Lähmung des Oculomotorius auf der Seite des Tumor, der Extremitäten auf der entgegengesetzten Körperhälfte mit vasomotorischen Störungen und Temperaturanomalien.

## VI. Tumoren der Brücke.

Paralysis alternans, d.h. Lähmung der Hirnnerven Facialis, Abducens, Oculomotorius, Trigemini, Hypoglossus auf der Seite des Tumor, der Extremitäten auf der entgegengesetzten Körperhälfte bei Sitz des Tumor im bulbären Brückenabschnitt; — Schluckbeschwerden.

## VII. Tumoren der Kleinhirnschenkel.

Zwangslagen; Drehung um die Längsachse des Körpers.

## VIII. Tumoren des Kleinhirns.

Cerebellare Ataxie mit Schwindel und Occipitalschmerz bei Sitz des Tumor im Mittellappen.

## IX. Tumoren an der Hirnbasis.

Reizungs- und Lähmungserscheinungen befallen die Hirnnerven, einen nach dem andern, nach ihrer anatomischen Lage.

ad 3. Die Aufgabe, die histologische Natur des Tumor bei Lebzeiten festzustellen, ist in vielen Fällen sehr schwierig, wenn nicht unmöglich zu lösen. Können wir im gegebenen Falle sonstwo am Körper Carcinose, Tuberculose oder Syphilis nachweisen, so ist es wahrscheinlich, dass der Hirntumor derselben Natur ist. Treten nach einem Schädeltrauma bei einem bis dahin durchaus gesunden Individuum Symptome von Hirntumor auf, so handelt es sich mit Wahrscheinlichkeit um ein Gliom, namentlich wenn der Verlauf für ein sehr langsames Wachstum der Geschwulst spricht. Ein solches wird bei Syphilom kaum beobachtet. Dagegen ist ein Syphilom bestimmt anzunehmen, wenn schon nach kleinen Dosen Jodkalium oder Quecksilber eine rapide und anhaltende Besserung der Erscheinungen eintritt. Ich habe immer erfahren, dass diese Diagnose e juvantibus, oft trotz des hartnäckigen Leugnens der Kranken, durch den weiteren Verlauf bestätigt wurde.

Schliesslich ist zu erwägen, dass Tuberkel und Gliom, und demnächst das Syphilom die häufigsten Hirntumoren sind. Unter 100 Fällen von Hirntumoren fand Hale White 45 Tuberkel und 24 Gliome; bei Kindern dürfte noch weit mehr als 50 % von allen vorkommenden Hirntumoren als Tuberkel zu rechnen sein.

#### Prognose.

Die Prognose ist durchaus ungünstig, ausser bei Syphilom. Vorsichtig in der Vorhersage sei man auch bei traumatischen Gliomen des Kleinhirns, die nach meiner klinischen Erfahrung sich in manchen Fällen zurückbilden, in anderen aber wenigstens stationär bleiben dürften.

Auf der anderen Seite bedenke man, dass plötzliche, durchaus unerwartete Todesfälle bei Hirntumor nicht selten vorkommen, so dass man Kranke am Morgen todt im Bett findet, die am Abend zuvor noch vergnügt waren.

#### Therapie.

Prophylactisch ist nach Schädelverletzungen für längere Zeit die grösste Vorsicht und vollständige körperliche und geistige Ruhe anzurathen.

Bei Syphilis ist nach den unten zu besprechenden Methoden energisch und andauernd mit Jod- und Quecksilberpräparaten vorzugehen.

Von äusseren Mitteln ist das Haarseil in geeigneten Fällen zu versuchen; nicht selten sah ich dadurch namentlich die Kopfschmerzen sich mildern. Kommen die Kranken aber in ihren Kräften rapid herunter, so entferne man es sofort.

Im Uebrigen ist die Behandlung eine symptomatische: gegen die Kopfschmerzen Eisapplication am Schädel und Morphium subcutan; den Gebrauch des letzteren sollte man bei grossen Qualen von hoffnungslosen Kranken im Terminalstadium in grosser Dosis und mehrmals täglich wiederholt gestatten.

Treten im Verlauf Erscheinungen von Hirnhyperämie auf, so bekämpfe man diese mit Blutegeln, Eisbeutel, Ableitungen auf den Darm.

Ob die Localdiagnose bald dahin gelangen wird, dass chirurgische Eingriffe häufiger als jetzt indicirt sein werden, ist abzuwarten. Die oben erwähnte Statistik von Hale White eröffnet dafür keine besonders günstigen Aussichten; denn wenn die topische Diagnostik auch sicherer wäre, besonders im ersten Wachstumsstadium der Tumoren, so hätte von den 100 Fällen in etwa 10, höchstens in 14 eine Operation mit Aussicht auf Erfolg vorgenommen werden können.

### 1. Anhang. Tuberkelgeschwulst im Gehirn.

Wir haben schon oben S. 539 gesehen, dass die Tuberkelgeschwulst die häufigste unter allen Hirntumoren überhaupt ist. Dieser Umstand, vor allem aber der, dass die Mehrzahl von Cerebrallähmungen im Kindesalter durch Tuberkel hervorgebracht wird, bestimmt mich, diesem einen besonderen Abschnitt zu widmen.

#### Pathologische Anatomie.

Erfolgt eine dichte Aussaat von miliaren Tuberkeln auf eine kleine Stelle des Gehirns, so können sich diese zu einer geschwulstähnlichen Masse, einem Knoten, vereinigen, welcher oft durch eine bindegewebige Kapsel von der umgebenden Hirnsubstanz getrennt ist und auf dem Durchschnitt im Centrum ältere verkäste Massen, an der Peripherie aber jüngere Tuberkel zeigt. Durch diese letzteren und noch sicherer durch die Tuberkelbacillen können wir den Tuberkel von dem ihm sonst sehr ähnlichen Syphilom unterscheiden, während die früher als charakteristisch angesehenen Riesen- und Rundzellen allein keine sichere Diagnose zulassen.

Die Knoten sind hirsekorn- bis wallnussgross, so dass z. B. ein Sehhügel vollständig in eine verkäste Masse verwandelt sein kann (s. unten Fall Illgen).

Wir haben schon oben S. 444 darauf hingewiesen, dass eine einzelne Arterie, sozusagen, mit Tuberkelgift ausgespritzt werden kann. Daraus erklärt sich die solitäre Localisation des Hirntuberkels, ebenso wie das Vorkommen einzelner Nester von Tuberkelgranula, welche etwas grösser als miliare, aber noch nicht conglomerirt und bei baldigem Tode des Kranken sich noch im cruden Zustande an der Hirnoberfläche finden. Diese flächenhaften Gruppen können, abgesehen von den Druckerscheinungen, dieselben Symptome hervorrufen wie die Solitärtuberkel; dies ist noch mehr der Fall, wenn die Masse sich mit zackigen Ausläufern in die Hirnsubstanz hineinerstreckt (s. S. 455). Die Tuberkelgeschwulst tritt keineswegs nur solitär auf, sondern sogar noch etwas häufiger multipel.

In Bezug auf die Localisation im Gehirn finden wir sie am häufigsten im Kleinhirn, danach in der Grosshirnrinde, weiter in der Brücke, seltener schon in den Basalganglien und selten im Marklager der Grosshirnhemisphären, in der Oblongata und den Vierhügeln.

Sehr häufig finden wir neben der Tuberkelgeschwulst tuberculöse Meningitis, welche in der Mehrzahl der Fälle wohl durch Aussaat von jener aus secundär hervorgerufen und als Terminalaffection zu deuten



ist. Bei Solitärtuberkeln scheint diese Complication etwas häufiger zu sein, als bei multiplen. Auch Sinusthrombose, wie Blutaustritte in der Nachbarschaft der Geschwulst sind nicht selten.

In Bezug auf den Ursprungsherd des Tuberkels im übrigen Körper, der in allen Fällen als vorhanden angenommen werden muss, gilt das bei der tuberculösen Meningitis Gesagte.

#### Actiologie.

Auch in dieser Beziehung können wir auf die tuberculöse Meningitis zurückverweisen. Auch hier ist das kindliche Alter stark bevorzugt (c.  $\frac{1}{5}$  der Fälle) und die erbliche Anlage namentlich durch tuberculöse Erkrankung von Geschwistern erwiesen. Ueber die ätiologische Bedeutung von Schädelverletzungen, Emotionen, geistiger oder körperlicher Anstrengung werden wir noch unten bei der Latenz der Hirntuberkel zu sprechen haben.

#### Symptome.

##### 1. Bei Kindern.

Allgemeines Krankheitsbild: Ein Kind aus einer Familie, in welcher Scrophulose oder Tuberculose heimisch, manchmal freilich auch nicht nachweisbar sind, hat im ersten oder zweiten Lebensjahre an anhaltenden Katarrhen des Darmkanals (Zahndurchfälle) oder der Bronchien (Keuchhusten) gelitten. Seit einiger Zeit ist sein Wesen verändert: es hält sich still, zurückgezogen, ist weich und weinerlich, oder reizbar und ärgerlich; schläft unruhig. Jetzt werden die Angehörigen vielleicht zunächst auf Schielen des einen Auges aufmerksam. Da — am häufigsten im zweiten, seltener im ersten oder dritten Lebensjahre — tritt plötzlich ein Anfall von Convulsionen ein. Diese Krampfanfälle können sich in den nächsten Stunden oder auch später öfter wiederholen. Nach jedem Anfall liegt das Kind völlig erschöpft und im Halbschlaf da. Sobald es nun anfängt sich wieder zu bewegen, wird man gewahr, dass der eine Facialis und die gleichseitige (selten die andere) Körperhälfte gelähmt sind, meist diejenige, welche vorher am hochgradigsten von Convulsionen befallen war.

Der weitere Verlauf kann ein acuter oder ein chronischer sein. Im ersten Falle wiederholen sich die Krampfanfälle in den ersten Tagen nach dem Insult unablässig und es treten die Erscheinungen der tuberculösen Meningitis hinzu, unter welchen das Kind in einigen Tagen stirbt. Im anderen Falle können die Kinder, abgesehen von den nie ganz verschwindenden Lähmungserscheinungen, wieder ein gesundes,

ja in einzelnen Fällen sogar blühendes Aussehen erlangen. Sie gehen dann erst nach Monaten, Jahren, ja in nicht wenigen Fällen wohl erst nach einem Jahrzehnt, am häufigsten an einer tuberculösen Meningitis, zu welcher der oder die Hirntuberkel die Aussaat liefern oder auch an einer intercurrenten Krankheit zu Grunde.

Im Beginn dieses chronischen Verlaufes können sich die Lähmungserscheinungen, theilweise wenigstens, schnell bessern: zuerst gewöhnlich im Gesicht, sodann an der unteren Extremität. Am längsten, ja meist wohl bis zum Tode gelähmt bleibt die obere Extremität. An dieser (vorzugsweise der Hand) bilden sich auch fast ausschliesslich Contracturen aus; viel seltener und fast immer minder hochgradig am Fuss.

Besonders characteristisch für den weiteren Verlauf ist aber die zeitweise Wiederholung von Convulsionen. Sind diese heftig und folgen die Anfälle schnell aufeinander, so kann man unmittelbar nach denselben stets eine merkliche Verschlimmerung der Lähmungserscheinungen constatiren. Auch die psychischen Functionen scheinen unter der häufigen Wiederholung dieser Anfälle wesentlich zu leiden. Als Paradigma können wir auf den oben S. 353 mitgetheilten Fall von Lähmung des linken Arms durch Solitär tuberkel in der rechten vorderen Centralwindung bei einem 4jährigen Mädchen verweisen.

#### Besprechung der einzelnen Symptome.

Die Anfälle von Convulsionen können besondere Gestalt annehmen. In einem Falle sah ich an ihrer Statt Nickkrämpfe. In der posthemiplegischen Periode erscheinen sie nicht selten in abortiver Form in ähnlicher Weise, wie bei der Epilepsie das petit mal für das grand mal eintreten kann. So wurde in einem Falle nur der Kopf nach rechts gedreht; daneben Aufstossen, Würgen, Weinen, Lachen; dann war alles vorüber. In anderen Fällen kommt es zu einer kurzen Bewusstseinspause mit Vorsichhinstieren, genau so wie beim petit mal. Andere Male bestehen die posthemiplegischen Anfälle in rhythmischen Bewegungen der Extremitäten oder der Gesichtsmuskeln: Beugekrämpfe des gelähmten Arms mit tactmässigem Oeffnen und Schliessen des Mundes.

Seltener beobachtete ich tagtäglich häufiges Umfallen ohne Bewusstseinsverlust, in einem Falle schon beim Stolpern über einen Bogen Packpapier. Schliesslich haben wir ausgebildete schwere epileptische allgemeine Krämpfe.

Tonische Krämpfe und Contracturen habe ich ebenfalls beobachtet, jedoch nicht so constant wie bei der Hirnsclerose. Die

Lähmungsercheinungen richten sich selbstverständlich nach dem Sitz des Tuberkels. Ausser der gewöhnlichen Hemiplegie sieht man Hemiplegia alternans, Monoplegie des Arms, seltener des Beins combinirt mit Lähmung einzelner Gehirnnerven, am häufigsten des Facialis und der Augennerven.

Von sensiblen Störungen haben wir Kopfschmerz bei älteren Kindern (die ganz kleinen klagen nicht darüber) zu verzeichnen. Etwaige Hauthyperästhesie dürfte wohl stets auf begleitende Meningitis zu beziehen sein.

Von den psychischen Störungen treten die der Intelligenz weniger in den Vordergrund als die auffällige Veränderung des Characters und der Stimmung: mürrisches, verdrossenes, menschenscheues, weinerliches Wesen.

Auch Schlafsucht habe ich beobachtet.

Störungen der Sinne, wie der Sprache sind ebenfalls zu verzeichnen.

Trophische Störungen d. i. Abmagerung der gelähmten Körperhälfte und Zurückbleiben derselben im Wachsthum pflegen sich, zuweilen bald nach der Hemiplegie, auszubilden und nach Jahr und Tag einen hohen Grad zu erreichen.

Der Verlauf kann, wie oben bereits gesagt, ein acuter oder ein chronischer sein.

Wie der Hirnabscess, so zeichnet sich unter den Hirntumoren gerade der solitäre Tuberkel durch ein Stadium der Latenz aus, d. h. es tritt im Verlauf der Krankheit ein Zeitraum ein, während dem die Tuberkelmasse im Gehirn gewissermaassen schlummert, ohne, abgesehen von der einmal vorhandenen Lähmung, irgend welche auffällige Erscheinungen zu machen. Durch die Autopsie habe ich ein solches Stadium der Latenz von circa einjähriger Dauer in folgendem Falle constatirt: Ein vierjähriger Knabe (Illgen) wird nach Krämpfen und Fiebererscheinungen links hemiplegisch. Ein Jahr später erleidet er eine Kopferschütterung bei einem Fall vom Schlitten, mit sehr langsam verheilender Wunde über der linken Augenbraue. 8 Wochen später Klage über periodisch exacerbirenden Kopfschmerz. Es entwickelte sich eine Basilar meningitis, die 11 Wochen nach dem Fall unter Convulsionen und Sopor zum Tode führte. Sectionsbefund: ein alter verkäster Tuberkel nimmt den ganzen rechten Sehhügel ein; daneben mehrere kleinere Knoten an verschiedenen Stellen des Gehirns und Zeichen einer älteren und einer frischeren Basilar meningitis. In diesem Falle dürfte die frische Meningitis und der Tod durch das Schädel-

trauma hervorgerufen sein. Ein solches scheint am meisten geeignet die Latenz der Hirntuberkel zu unterbrechen, indem es eine frische Aussaat von Bacillen aus dem Tuberkel und damit die letale Meningitis herbeiführt. In ähnlicher Weise dürften auch Gemüths-bewegungen, körperliche oder geistige Anstrengung, Entzündungen und Eiterungen am Kopf und seinen Höhlen, intercurrente acute fieberhafte Krankheiten (namentlich Masern und Scharlach) und schliesslich die Dentition, namentlich die zweite, sowie auch die Pubertätsentwicklung von Einfluss sein.

Zum Schluss will ich nicht vergessen zu erwähnen, dass Fälle von Hirntuberkel, selbst multiplen, ohne alle Hirnsymptome verlaufen können, namentlich bei besonders kleinen Tumoren im frühesten Kindesalter. Dies erklärt sich, abgesehen von dem Sitz der Geschwulst, aus der Nachgiebigkeit des noch offenen Schädels, welche das Zustandekommen von Hirndruck verhindert und sodann von der nicht fertigen Ausbildung gewisser Gehirnthteile in diesem Lebensalter (Steffen).

## 2. Bei Erwachsenen.

Der Hirntuberkel bei Erwachsenen macht im Wesentlichen dieselben Erscheinungen und nimmt denselben Verlauf wie jeder andere Hirntumor. Kopfschmerzen, Mattigkeit, verdriessliche Stimmung und schnelles Zurückgehen des allgemeinen Ernährungszustandes gehen den Lähmungserscheinungen häufig voraus; Krämpfe werden hier ungleich seltener beobachtet. Im Uebrigen erfolgt auch hier der Tod gewöhnlich durch eine acute tuberculöse Meningitis zuweilen mit gleichzeitiger frischer tuberculöser Infiltration der Lungen oder auch allgemeiner Miliartuberculose unter heftigen Fiebererscheinungen. Die oben genannten Momente können auch hier eine Unterbrechung der Latenz herbeiführen.

### Diagnose.

Wird ein Kind, welches selbst tuberculös oder scrophulös ist oder aus tuberculöser Familie stammt oder gar seit längerer Zeit über Kopfschmerzen klagte und zu schielen anfang, plötzlich von epileptiformen Krämpfen befallen, welche Parese oder Paralyse einer Körperhälfte hinterlassen und vielleicht daneben Strabismus und Pupillendifferenz, so muss man an einen Hirntuberkel denken.

Die Diagnose hat die Aufgabe, zunächst das Vorhandensein eines Tumor nachzuweisen und sodann die tuberculöse Natur desselben. Die erste Frage ist nach dem bei den Hirntumoren Gesagten zu beantworten. Die tuberculöse Natur des Tumor wird wahrscheinlich gemacht durch

den Nachweis von Erbllichkeit und namentlich durch Tuberculose in anderen Organen: scrophulöse Lymphdrüsenketten am Halse (s. oben S. 444), tuberculöse Knochenkrankungen (Spina ventosa an den Fingern oder Zehen), Caries des Felsenbeins u. s. w.; bei Kindern durch das Auftreten von Tumorsymptomen nach vorausgegangenen Masern, Scharlach oder Keuchhusten; auch das Hervortreten von Symptomen einer Kleinhirnerkrankung kann hier bei der Frequenz dieser Localisation von Tuberkeln im kindlichen Alter den Ausschlag geben.

Schädeltraumen sind, wie wir sahen, besonders häufig die Ursache, dass die Latenz der Hirntuberkel unterbrochen wird. Tritt dann in Folge davon Lähmung bei dem vorher scheinbar gesunden Kinde ein, so ist man leicht geneigt, diese irrthümlicherweise auf das Trauma zurückzuführen. In der gerichtsarztlichen Praxis gilt es daher hier ebenso vorsichtig zu sein, wie bei Hirnabscessen (s. S. 500). Ein anscheinend gesunder Knabe erhält beim Obstdiebstahl einen leichten Schlag an den Kopf, bekommt sofort Krämpfe und heftiges Fieber und stirbt binnen 2 Tagen unter schweren Hirnerscheinungen. Der allerseits als Todtschläger bezüchtigte Thäter beantragt die gerichtliche Section und es wird ein alter solitärer Hirntuberkel im Sehhügel neben ganz frischer tuberculöser Meningitis gefunden. — Auch in folgendem Falle lag der Causalnexus zwischen Hemiplegie und Trauma sehr nahe: ich diagnostisirte aber mit Bestimmtheit einen Hirntuberkel auf der entgegengesetzten Seite der Verletzung, der durch das Trauma aus der Latenz geweckt war: Franz Heimberger, 10 Jahr alt, war am 23. Mai 1885 von einem kleinen Handwagen auf die linke Supraorbitalgegend gefallen. Danach war er bis auf etwas Kopfschmerz noch mehrere Tage wohl auf: allein schon am 25. trat leichte Bewegungsstörung am linken Arm, 10 Tage nach dem Fall aber linksseitige Hemiplegie ein; ausserdem Paralyse des Oculomotorius und Stauungspapille mittleren Grades beiderseits. Trotz ärztlicher Behandlung blieb die Lähmung, zu welcher bald Contracturen traten, bis zum Tode, Anfang September, unverändert. Bei der Section fand sich, neben einer ganz frischen blutigen Erweichung im rechten Seh- und Streifenhügel (8 Tage vor dem Tode fand ein neuer apoplectischer Insult statt), ein haselnussgrosser verkäster Tuberkel im rechten Grosshirnschenkel. Meine Diagnose gründete sich auf folgende Punkte: 1. Das linksseitige Trauma kann bei einem gesunden Gehirn nicht wohl linksseitige Hemiplegie verursachen. 2. Ausgesprochene Symptome von Tumor. 3. Pat. hatte im Alter von 6 Jahren 21 Wochen lang am Keuchhusten gelitten

und zeigte die Drüsenkette (s. S. 444) an der rechten Halsseite in ausgesprochener Weise.

Die Differentialdiagnose hat hier zunächst die Krankheiten zu berücksichtigen, welche einzelnen Symptomen des Hirntuberkels entsprechen: dem Kopfschmerz die Hemicranie, den Krämpfen die genuine Epilepsie. Weiter aber müssen wir uns hier mit allen Affectionen auseinandersetzen, welche ähnliche Lähmungen im Kindesalter hervorrufen können wie der Hirntuberkel, also: tuberculöse Meningitis, Hydrocephalus, Hirnsclerose und, vor allem, spinale Kinderlähmung.

Hemicranie kommt im Kindesalter vor, aber meist nur dann, wenn eins der Eltern daran leidet; bei Erwachsenen sind die Anfälle von Migräne gewöhnlich so typisch, dass eine Verwechslung nicht wohl möglich ist.

Bei der genuinen Epilepsie befinden sich die Kranken während der Anfallspausen meist vollständig wohl. Lähmungen oder Strabismus bleiben nach den Convulsionen nicht zurück. Ausserdem kommen stets die specifischen Tumorsymptome (Stauungspapille etc.) in Betracht.

Die Unterscheidung von tuberculöser Meningitis ist keineswegs immer leicht, weil auch bei Hirntuberkelgeschwulst Fiebererscheinungen vorhanden sein können, zumal dieselbe häufig mit Meningitis complicirt ist. Auch Herderscheinungen kommen bei Meningitis (s. S. 456) vor und ebenso Stauungspapille.

Bei der Differentialdiagnose von chronischem Hydrocephalus und Hirnsclerose wird in vielen Fällen nur der Nachweis von Tuberculose in der Familie oder bei dem Kranken selbst den Ausschlag geben. Contracturen und posthemiplegische Reizerscheinungen dürften bei Tuberkel seltener vorkommen.

Ausserordentlich wichtig ist die Unterscheidung von der spinalen Kinderlähmung, Poliomyelitis anterior acuta. Da wir damit zugleich die Differentialdiagnose zwischen spinalen und cerebralen Lähmungen überhaupt geben, so wollen wir hier etwas ausführlicher sein.

Für die cerebrale Natur einer Lähmung sprechen folgende Momente:

1. Lange anhaltendes fieberhaftes Initialstadium; 2. häufige Wiederholung der Convulsionen, sogar in den auf die Lähmung folgenden Jahren; 3. die hemiplegische Form; 4. die gleichzeitige Lähmung von Hirnnerven, vor allen des Facialis und der Augenmuskelnerven;

5. Schwächung der Intelligenz; 6. andauernder Kopfschmerz und Schwindel; 7. Störungen der Sensibilität; 8. Vorhandensein der Hautreflexe; 9. mürrische oder weinerliche Stimmung; 10. Vorhandensein von Mitbewegungen, sowie 11. von Contracturen an der Hand; 12. mehr gleichmässig auf ein ganzes Glied oder die ganze Körperhälfte verbreitete Atrophie; 13. Erhalten-sein der electricischen Erregbarkeit für beide Ströme.

#### Prognose.

Die Prognose quoad vitam ist beim Hirntuberkel selbstverständlich infaust, bei Erwachsenen ebenso wie bei Kindern. Die Aussicht, dass ein Hirntuberkel verkreidet (H a s s e), ist jedenfalls sehr gering.

Dagegen sind die Lähmungserscheinungen, wenn sie von vornherein nicht hochgradig waren und Contracturen fehlen, entschieden besserungsfähig.

#### Therapie.

In Bezug auf die Prophylaxe gilt das bei der Meningitis tuberculosa Gesagte. Mit der electricischen Behandlung sei man in derselben Weise vorsichtig wie bei den Lähmungen nach Hirnhämorrhagie und beschränke sich auf die periphere Application schwacher faradischer Ströme.

Gegen die von Löwenfeld empfohlenen Einreibungen (3 Mal täglich) von Jodoformsalbe (4:30) in die von Haaren befreite Kopfhaut (s. oben S. 459) hat Pribram neuerdings geltend gemacht, dass er bei externer Jodoformapplication wiederholt schwere Reizerscheinungen (Delirien, Hallucinationen) auftreten sah.

## Die allgemeinen Neurosen.

---

Unter dem Begriff „Neurosen“ von νεῦρον Nerv, kann man zunächst die gesammten Neuropathien zusammenfassen. Es ist aber hergebracht mit dem Wort „Neurose“ nur solche Nervenkrankheiten zu bezeichnen, deren anatomisches Substrat wir noch nicht kennen. Damit soll aber durchaus nicht gesagt sein, dass ein solches überhaupt nicht existirt. Vielmehr dürfen wir hoffen, dass mit dem Wachsen unserer Erkenntniss über das Wesen der Nervenkrankheiten überhaupt das Gebiet der Neurosen, die man auch als „functionelle“ Krankheiten bezeichnet, immer mehr eingeengt werden wird. In den letzten dreissig Jahren ist dieses schon vielfach geschehen. Das frappanteste Beispiel bietet die spinale Kinderlähmung S. 238 dar: aus der Bezeichnung „essentielle“, d. h. functionelle Lähmung, wie sie noch vor 20 Jahren meist üblich war, ist die „spinale“ Kinderlähmung und schliesslich die „Entzündung der grauen Vordersäulen des Rückenmarks“, Poliomyelitis anterior acuta geworden.

Wenn wir aber von „**allgemeinen Neurosen**“ reden, so erleidet der Begriff „Neurose“ noch eine Einschränkung. Denn damit heben wir aus dem grossen Heer der functionellen Krankheiten eine besondere Gruppe heraus, nämlich die **constitutionellen Neuropathien**, welche nicht einen einzelnen Abschnitt des Nervensystems, sondern das ganze Nervensystem im Allgemeinen befallen. Darum sagt Mead von einer dieser allgemeinen Neurosen, der Hypochondrie, mit Recht: „non unam sedem habet, sed morbus totius corporis est“.

Wenn ich die Besprechung der einzelnen allgemeinen Neurosen mit der Neurasthenie, Nervenschwäche, eröffne, so habe ich dafür vor allen den Grund, dass diese heutzutage weitverbreitete Affection gewisser-



maassen den Nährboden darstellt, auf welchem alle möglichen anderen allgemeinen Neurosen sich entwickeln können.

### Neurasthenie.\*)

Unter dem Namen **Neurasthenie**, **Nervenschwäche**, fassen wir eine ganze Reihe von unter anderen Namen — Nervosität, reizbare Schwäche, krankhafte Reizbarkeit, Nervosisme, Marasme oder *État nerveux*, Marasmus oder *Status nervosus*, Nerven-Erschöpfung, *Nervous Exhaustion*, Spinalirritation, habituelle Rückenmarksschwäche — beschriebene Zustände zusammen, deren wesentliches Kennzeichen in einer reizbaren Schwäche der verschiedenen Apparate und Functionen des Nervensystems besteht; der eine Factor ist also eine gesteigerte Erregbarkeit, der andere eine grössere Ermüdbarkeit desselben. Jenachdem vorzugsweise die cerebralen oder spinalen Functionen oder beide in gleicher Weise geschwächt sind, hat man von einer *Neurasthenia cerebralis*, *spinalis* und *cerebro-spinalis* gesprochen; und wenn sich die Asthenie in diesem oder jenem Apparate oder Organe besonders bemerklich macht, von einer *Neurasthenia gastrica*, *genitalis*, *uterina* u. s. w.

Trotz dieser Versuche, die Neurasthenie in diesem oder jenem Körpertheile zu localisiren, können wir dieselbe bis jetzt in allen Fällen nur als eine functionelle Krankheit des Nervenapparates bezeichnen, für welche sich keinerlei erhebliche anatomische Grundlagen auffinden liessen.

Die Neurasthenie ist keineswegs eine neue Krankheit, wohl aber hat sich dieselbe unter dem Einflusse der modernen Civilisation mehr und mehr entwickelt und verbreitet. So ist sie jetzt eine ungemein häufige Affectio und auch bei uns in Deutschland namentlich unter den gebildeten Ständen sehr verbreitet, wenn auch noch nicht in dem Grade wie in America, wo sie, wenn wir von dem weniger gelungenen Versuche des Franzosen Bouchut absehen, ihren ersten ausführlichen Monographen in dem Neuropathologen George M. Beard gefunden hat. Zum Theil auf Beard sich stützend, hat P. Moebins in gemeinverständlicher, aber vollständiger Weise die Neurasthenie abgehandelt.

### Aetiologie.

G. Beard hat die Americaner, d. h. wesentlich die Bewohner der Vereinigten Staaten, das nervöseste Volk der Welt genannt. Die Actio-

\*) τὸ νεῦρον der Nerv; ἡ ἀσθενεία die Schwäche.

logie der americanischen Nervosität, welche er in einem besonderen Buche (*American Nervousness, its causes and consequences* 1881) auf das Ausführlichste behandelt hat, drückt er pag. 176 durch folgende „algebraische“ Formel aus: „Civilisation im Allgemeinen + americanische Civilisation (junge und schnell wachsende Nation, mit bürgerlicher, religiöser und socialer Freiheit) + erschöpfendes Klima (Extreme von Hitze und Kälte und Trockenheit) + nervöse Diathese (selbst das Resultat der eben genannten Factoren) + übermässige Austrengung bei der Arbeit oder excessive Nachgiebigkeit gegen Neigungen und Leidenschaften = Neurasthenie oder Nerven-Erschöpfung“.

Dass in America, wo man aus der Explosion und dem Auffliegen eines Dampfschiffes nicht mehr macht als bei uns aus dem Bruch einer Wagenaxe, die Nerven-Erschöpfung noch mehr zu Hause ist, als bei uns in Deutschland, ist leicht verständlich.

Vergleichen wir aber jenes Exempel mit dem, was wir Bd. I. p. 13 und ff. über die Aetiologie der Nervenkrankheiten im Allgemeinen gesagt haben, so finden wir dort (mit Ausnahme des Klima) dieselben Momente erwähnt.

Wir wollen daher hier nur zwei der genannten Punkte etwas näher besprechen. Von grösster Bedeutung ist die erbliche Belastung. Jeder Descendent einer neuropathisch belasteten Familie bringt eine angeborene Disposition des Nervensystems zu Erkrankungen desselben mit auf die Welt; diese Disposition kann verkümmern, dann wird der Descendent ein gesunder Mensch wie andere nicht belastete; oder sie kann in eine schwere Krankheit des Nervensystems — Chorea, Epilepsie, Hysterie, Geisteskrankheit — auslaufen; oder — und das dürfte der häufigste Fall sein — die Belastung findet ihren Ausdruck in allgemeiner Nervosität, also in dem, was wir Neurasthenie nennen.

**Lebensalter.** Die angeborene Nervosität kann schon im frühen Kindesalter für den aufmerksamen Beobachter sich zeigen in einer gewissen reizbaren Schwäche. Solche Kinder sind muskelschwach und schlaff, leicht erregbar, zu Zornausbrüchen wie zum Weinen geneigt, unstät in ihren Wünschen und Neigungen, haben unruhigen Schlaf von schreckhaften Träumen und Alpdrücken unterbrochen; sie neigen zum Nachtwandeln, zu Convulsionen und bekommen, wenn sie von fieberhaften Krankheiten befallen werden, leicht Delirien. Dabei sind sie geistig ihren Altersgenossen weit voraus, altklug und gegen Aeltere nicht selten wenig ehrerbietig; ja bei manchen zeigen sich schon frühe die Spuren einer *moral insanity*: eine triebartige Neigung zu allem Bösen, zum Lügen, Verleumden, Stehlen, zur Grausamkeit

gegen Menschen und Thiere, zum Auflehnen gegen jede Disciplin. Dabei macht sich ein excentrisches, schwärmerisches Wesen bemerklich, welches später in Abenteuern zur See und zu Lande seine Befriedigung sucht. Von der grossen Bedeutung, welche Erziehung und Beispiel gerade für neuropathisch belastete Kinder hat, haben wir schon Bd. I. l. c. geredet. Hier soll noch eines in neuerer Zeit besonders betonten Momentes Erwähnung gethan werden, nämlich der Schule.

Die Ueberbürdung der Schüler, von der Volksschule an bis zu den gelehrten Schulen hinauf, und die dadurch bedingten Störungen der Entwicklung des Körpers im Allgemeinen, namentlich aber die dadurch hervorgerufenen Anomalien der Nerventhätigkeit, sind in den letzten Jahren mit Recht vielfach Gegenstand der Klage und Beschwerde einzelner Aerzte (Finkelnburg, Hasse) und ärztlicher Vereine gewesen: Kopfcongestionen und Kopfschmerz sind als die Initialsymptome anderer Nervenkrankheiten bei Schülern bis zu 80% statistisch nachgewiesen. Nicht zu übersehen ist aber, dass ein Theil der beklagten Uebelstände nicht der Schule als solcher zuzuschreiben ist. Namentlich in grösseren Städten können viele Schüler nicht der Versuchung widerstehen, allerlei Allotria (Politik, Concerte, Theater, Romanlectüre) zu treiben, welche sie theils zerstreuen und von ihrem eigentlichen Schülerberuf abziehen, theils wie die den Studenten nachgeäfften Schülerverbindungen mit ihren bis in die Nacht ausgedehnten Trink- und Rauchgelagen direct schädlich auf die Gesundheit wirken müssen. Dieses Anticipiren der Genüsse eines späteren Lebensabschnittes hat dann die weitverbreitete Blasirtheit, das Nil admirari der modernen Jugend, als den Ausdruck nervöser Erschlaffung und Erschöpfung zur Folge. Andere Gefahren, namentlich die, welche zur Zeit der Pubertätsentwicklung durch zu frühe Reizung des Geschlechtstriebes, durch Onanie drohen, sind schon Bd. I. p. 18 erwähnt und sollen unten näher besprochen werden.

Im Uebrigen kann jeder Einfluss, welcher die Blutbildung und den Kräftezustand im Allgemeinen herabsetzt, die Entwicklung von Neurasthenie zur Folge haben: so vor allem auch erschöpfende Krankheiten: Typhus, Diphtheritis, Ruhr, constitutionelle Syphilis, hochgradige Anämie.

Was die übrigen Lebensalter anbetrifft, so kommen die meisten Fälle von Neurasthenie in dem mittleren vor, weil gerade in diesem Alter die Ursachen der Nervosität am intensivsten zur Wirkung kommen. Die im eigentlichen Greisenalter sich entwickelnden Formen der Nervenschwäche tragen mehr den Character der Abnutzung der

nervösen Apparate. Gedächtnisschwäche, Schwachsinn, Theilnahmslosigkeit sind die Zeichen dieser senilen Neurasthenie.

### Symptome.

Um das ausserordentlich mannigfaltige Symptomenbild einigermaassen zu fixiren, besprechen wir die Symptome unter folgenden Rubriken:

**Störungen der Motilität.** Wir rücken diese an erste Stelle, weil gerade in dem Bewegungssystem die Schwäche und leichte Erschöpfbarkeit der nervösen Apparate am sichtbarsten zum Ausdruck kommen. Das hervorragendste Symptom am motorischen Apparate ist die Muskelschwäche. Ein Gefühl der schmerzhaften Ermüdung, namentlich in den unteren Extremitäten, haben solche Kranke nicht selten schon des Morgens im Bett; dieses steigert sich zur qualvollen Muskelunruhe, so oft sie es unternehmen, eine ihr Maass überschreitende Bewegungs-Anstrengung zu machen. Dieses Maass ist sehr verschieden, bleibt aber immer weit unter dem Niveau der normalen Leistungsfähigkeit. Bei manchen Kranken tritt schon nach dem Schreiben von einigen Zeilen ein Zustand nervöser Unruhe ein, so dass ihnen die Fortsetzung des Schreibens die grösste Qual verursachen würde. Andere vermögen nur eine ganz bestimmte kleine Strecke zu gehen; gehen sie weiter, so müssen sie es mit mehrere Tage anhaltender schmerzhafter Steifigkeit der Beine büssen. Die Muskelschwäche zeigt sich ferner häufig in einer gewissen Unsicherheit der Bewegungen, seltener in Zittern und ganz ausnahmsweise kommt es zu eigentlichen Lähmungen. Krampfhaftes Zuckungen einzelner Muskeln und Muskelbündel werden häufig bei Neurasthenischen beobachtet. Namentlich zeigen die Gesichtsmuskeln bei manchen ein fortwährendes Grimassenspiel. Lord Byron soll im Affect ein auffälliges Zucken um den Mund herum gezeigt haben, was Heinrich Heine mit grosser Geschicklichkeit nachahmen konnte. Die Muskelunruhe macht sich zuweilen in dem wunderlichsten Gebahren Luft: ein nervöser Herr meiner Beobachtung hat die Eigenthümlichkeit, während des Sprechens von Zeit zu Zeit mit vernehmlichem Geräusch die Backen aufzublasen. Schmerzhaftes Wadenkrämpfe lassen manche Kranke Nachts keine Ruhe finden; nur ganz vereinzelt beobachtet man allgemeine Convulsionen oder kataleptische Zustände.

Ueber eine besondere Form von Neurasthenie bei Herzschwäche s. unten.

Störungen der Sensibilität. Diese bestehen kaum je, wie bei den hysterischen, in einer Gefühlsherabsetzung, Anästhesie, sondern vielmehr in einer übermässigen Reizbarkeit der sensibeln Nerven, Hyperästhesie und Parästhesie.

Hyperästhetische Hautstellen finden sich vom Kopf bis zu den Füßen: Die Kopfhaut ist gegen die Berührung des Kammes, die Fingerspitzen sind gegen die Berührung von gewissen Stoffen, Sammt, Seide, Papier, gegen kaltes oder warmes Wasser, die Fusssohlen gegen die Unebenheiten des Strassenpflasters überempfindlich. Aber auch spontane Schmerzen quälen die Kranken: vage, flüchtige Schmerzempfindungen in den Extremitäten, in den Geschlechtstheilen, vor allem aber die verschiedenen Formen von Kopfschmerz und Rückenschmerz. Der letztere, wie er spontan und bei Druck auf die Dornfortsätze der Wirbelsäule entsteht, beherrscht in nicht wenigen Fällen das Krankheitsbild in dem Maasse, dass er, seit Brown 1828, also lange Zeit bevor man die Neurasthenie als solche beschrieb, Veranlassung gegeben hat, eine besondere Krankheit daraus zu machen, die Spinalirritation, welche wir jetzt nur als eine besondere Form von Neurasthenie gelten lassen können. Der Rückenschmerz tritt sowohl spontan, wie bei Druck auf die Wirbel, bei Quetschen der betreffenden Hautpartien und bei ausgiebigeren, namentlich brüsken Bewegungen der Wirbelsäule auf und hat seinen Sitz bald vornehmlich im Hals-, Brust- oder Lendentheil, bald mehr gleichmässig in der ganzen Wirbelsäule. Von den Halswirbeln ist besonders häufig der durch seinen hervorragenden Dornfortsatz sich auszeichnende siebente empfindlich. Bei Berührung der druckempfindlichen mittleren Brustwirbel, besonders des fünften und sechsten, bekommen solche Kranke nicht selten auffällige Athembeklemmung, welche auch spontan bei Empfindlichkeit dieser Wirbel auftreten kann. Andere Kranke klagen bei Druck auf einen bestimmten Wirbel, neben dem heftigsten localen Schmerz, über Uebelkeit und Ohnmachtsanwandlung. Dass es sich nicht um eine organische Veränderung am Rückgrat oder Rückenmark und seiner Hüllen handelt, ergiebt sich u. a. daraus, dass der Schmerz ausserordentlich häufig und schnell seine Stelle wechselt, ja zuweilen nach einer einzigen electricischen Sitzung für lange Zeit vollständig verschwindet. Weibliche Individuen, welche besonders häufig an Spinalirritation leiden, klagen nicht selten über schmerzhaften Druck in der Lenden- und Kreuzbeingegend, welcher sie beim Gehen und Stehen sehr behindert.

Eigentliche Neuralgien werden bei Neurasthenischen häufig beobachtet. Schon Valleix hat die hyperästhetische Form der Neurasthenie als „Neuralgie générale qui simule des maladies graves des centres nerveux“ beschrieben. Auch diese Neuralgien zeichnen sich dadurch aus, dass sie häufig den Ort wechseln, so dass ein solcher Kranker im Laufe der Jahre an den verschiedensten Nerven des Körpers nach und nach neuralgisch afficirt werden kann. Ein Dr. Barras, welcher Jahre lang an einer schweren Form von Neurasthenie litt, hatte von 24 Jahren Neuralgie der Schläfe, mit 29 Neuralgie des Samenstranges, mit 36 des ersten Quintusastes, mit 44 eine heftige Cardialgie. Schliesslich trat bei ihm der entgegengesetzte Zustand, eine sehr ausgebreitete Analgesie ein.

Von Parästhesien sind besonders lästig das mit Frostgefühl verbundene Ueberlaufen des Rückens, das Einschlafen der Extremitäten, namentlich der unteren, das zuweilen damit verbundene Absterben der Hände und Füsse, namentlich aber das sehr aufregende Hautjucken, welches sich manchmal auf einzelne Körpertheile, die Kopfhaut oder die Geschlechtstheile beschränkt, nicht selten aber mehrweniger über den ganzen Körper sich erstreckt.

Störungen der Sinnesorgane. Zunächst haben viele Nervöse einen eigenthümlichen „matten Blick“, so dass man es ihnen an den tiefliegenden Augen mit den bläulichen „Schatten“ ansieht, dass sie nervös sind. Eine habituelle Röthung der Conjunctiva erklärt sich bei vielen aus der anhaltenden Schlaflosigkeit. Weiter ist die grosse Beweglichkeit der Pupillen sehr auffällig; dieselben sind meist weit, nicht selten ungleich, aber nur vorübergehend, so dass man sich hüten muss, daraus etwa den Schluss auf schwere organische Veränderungen im Gehirn zu ziehen. Von eigentlichen Beschwerden sind Ueberempfindlichkeit gegen Licht, Flecken- und Funkensehen (*Mouches volantes* — Skotome) und Asthenopie, welche in Anfällen von stunden- bis monatelanger Dauer auftritt, zu nennen. Seitens des Gehörorgans klagen die Kranken zuweilen über Schwerhörigkeit, ungleich häufiger über Hyperacusis (I. S. 247), — ihre eigene Stimme hallt ihnen in den Kopf hinein — die geradezu unerträglich wird, wenn anhaltende subjective Geräusche, Sausen, Pulsiren oder Klingen hinzukommen. Wenn diese letztere mit Schwindel einhergehen, können sie wohl den Verdacht der Menière'schen Krankheit (S. 339) erregen. Ebenso finden sich Alterationen des Geschmackes und Geruches.

Ausserordentlich häufig ist, wie das nicht zu verwundern, das so leicht bewegliche vasomotorische System in Mitleidenschaft gezogen. Ueberaus lästig, namentlich für nervöse junge Männer, ist das

rapide Erröthen, weil es meist den Spott ihrer Genossen hervorruft. Bei der geringsten Veranlassung sind Gesicht und Hals mit Purpurroth übergossen. Bei Frauen hat man locales Erröthen desjenigen Theils des Körpers, welcher gerade entblösst wird, beobachtet; so bei der Untersuchung eine auf die Schamtheile und ihre Umgebung begrenzte Röthe. Im Gegensatz zu dem heissen Kopf stehen die habituell feuchtkalten Hände und Füsse. Ebenso schnell wie das Erröthen tritt bei Nervösen Erblassen mit und ohne Ohnmachtsanwandlung ein.

Die leichte Erregbarkeit des Gefässsystems zeigt sich ferner in rapid eintretenden Veränderungen der Herzthätigkeit. Das „irritable heart“ reagirt auf die geringfügigste psychische oder körperliche Erregung mit einer rapiden und excessiven Steigerung der Pulsfrequenz, so dass man aus dieser bei intercurrenten Erkrankungen gar keine Schlüsse ziehen kann. Viele Nervöse werden durch Herzklopfen belästigt, welches ebenso bei den leisesten Anlässen plötzlich auftritt. Ueber die dabei namentlich zur Zeit der Anfälle auftretende Erweiterung der linken Pupille, s. I. p. 370. Noch peinlicher ist die Empfindung von „Pulsiren“ am Kopfe oder am ganzen Körper. Ueber eine besondere Form von Neurasthenie bei Herzschwäche s. unten I. p. 379. Ob es ein „nervöses Fieber“ (Bouchut) giebt, welches lediglich durch die Neurasthenie bedingt ist, lassen wir dahingestellt; dagegen besteht bei manchen Neurasthenischen eine Neigung zu fiebern bei den unbedeutendsten Anlässen.

Von Seiten der Respirationsorgane hat Beard auf eine charakteristische Veränderung der Stimme aufmerksam gemacht: dieselbe ist leise, zaghaft und unbestimmt. Der Einfluss psychischer Erregung auf das Timbre der Stimme ist hinreichend bekannt: die Angst, beim Vortrag stecken zu bleiben, bewirkt ein höchst lästiges Trockenheits-Gefühl in Mund- und Rachenhöhle und damit Mattigkeit, ja völliges Versagen der Stimme. Ein nervöser Herr konnte nur dann ruhig vortragen, wenn er ein grosses Glas Wasser neben sich stehen hatte. Sehr quälend ist der nervöse Husten. Kurze, trockne Hustenstösse von einem cronp-artigen Timbre (Schafhusten) lassen den Kranken Tage, ja Wochenlang keine Ruhe, oft nicht einmal Nachts. Schlaflosigkeit und Schwindsuchtsgedanken bringen dieselben so herunter, dass der Arzt wirklich an eine physicalisch nicht nachweisbare Lungentuberculose denken möchte. Aber eine fast plötzliche Genesung durch ein unerwartetes freudiges Ereigniss oder während einer Reise zerstreut diese Befürchtungen, sicherer noch die richtige psychische Behandlung. Viele Nervöse leiden an Luft hunger: kein Zimmer ist ihnen gross und luftig genug:

die verdorbene Luft grosser Städte bewirkt ihnen Athemnoth und Beklemmung. Seltener kommt es zu ausgesprochenen asthmatischen Anfällen.

Ausserordentlich häufig begegnen wir Verdauungsstörungen: Dyspepsie und Enteropathie eröffnen nicht selten den Reigen der nervösen Erscheinungen, ja sie können lange Zeit allein bestehen, ehe sich andere Symptome der Neurasthenie kundgeben. Anhaltende Appetitlosigkeit, lautes Aufstossen, Würgen, Erbrechen, verbunden mit Sodbrennen, lautes Poltern und Kollern im Leibe, in Folge von hochgradiger Gasentwicklung in den Därmen (vapeurs), hartnäckige Stuhlverstopfung, welche plötzlich in Diarrhoe umschlägt, Abgehen von unverdauten Ingesta sind alltägliche Erscheinungen, mit welchen von Zeit zu Zeit cardialgische Anfälle abwechseln. Die nervöse Dyspepsie characterisirt sich, anderen Formen von Dyspepsie gegenüber, durch ihr unmotivirtes, capriciöses Auftreten und Verschwinden: meist ist sie von anderen nervösen Symptomen begleitet, mit denen sie nicht selten alternirt; Sedativa wie Bromkalium, welche sonst in dem Rufe stehen, die Verdauung zu stören, bringen entschieden Erleichterung, ebenso in manchen Fällen der Genuss von Speisen, namentlich pikanten, welche bei gewöhnlichem Magenkatarrh nicht vertragen werden. — Dysphagie in Folge von Speiseröhrenkrampf und Singultus werden ebenfalls nicht selten beobachtet. Im entschiedenen Gegensatz zu den oft lange Zeit vorhandenen Verdauungsstörungen steht das gute Aussehen und der oft vortreffliche Ernährungszustand solcher Kranker — ein Umstand, welcher ihnen selbst sehr fatal ist, weil gerade deshalb ihren Klagen kein Glauben geschenkt wird. Indessen giebt es Fälle von Neurasthenie, in welchen die Kranken trotz reichlicher Mahlzeiten und kräftiger Kost allmählich abmageren und ein schlechtes Aussehen bekommen.

Störungen der Speichelsecretion — Salivation oder Trockenheit im Munde —, der Schweisssecretion — Hyperidrosis oder Anidrosis —, und der Urinsecretion werden gelegentlich beobachtet. Störungen der geschlechtlichen Functionen — bei Männern ungewöhnlich häufige Pollutionen und Impotenz, bei Frauen Dysmenorrhoe, Amenorrhoe, Vaginismus u. s. w. — können ebenso häufig Ursache, wie Folge der Nervosität sein, s. unten Anhang 1 und 2.

Eine ganz besondere Beachtung verdienen bei der Neurasthenie die Störungen des psychischen Verhaltens. Dieses ist der Ausdruck der verschiedenen unangenehmen Eindrücke, welche die Psyche empfangen hat. Letztere ist einer die von aussen auffallenden Strahlen brechenden Linse zu vergleichen, einer Concavlinse, welche die auf-



fallenden Strahlen zerstreut, wenn die Psyche eine ruhige und heitere ist; einer Convexlinse dagegen, welche die Strahlen in einen Brennpunkt vereinigt, wenn die Psyche eine verstimmte, trübe ist. Während jene die unangenehmen Eindrücke von Seiten des kranken Nervenapparates nicht weiter verinnerlicht, sondern mehrweniger von sich abgleiten lässt, concentrirt diese — Gott sei's geklagt, oft mit einer Art von Genugthuung — alle unbequemen Empfindungen in einen Brennpunkt zur psychischen Verstimmung. Jeder beschäftigte Arzt wird zu einer solchen Sichtung seiner chronischen Kranken überhaupt, namentlich aber der nervösen geführt: die einen, leider die grosse Minderzahl, machen dem Arzte das Dasein leicht, weil sie es sich selbst leicht zu machen verstehen; die anderen aber schwer, weil sie aus der Verstimmung und Verbitterung nicht herauskommen.

Bei objectiv gleichem Maasse von Krankheitssymptomen wird der eine Kranke wenig klagen, der andere niemals damit aufhören. Aus dieser traurigen Verstimmung erklärt sich eine ganze Reihe von psychischen Symptomen, welche wir bei Nervösen häufig beobachten: Hoffnungslosigkeit, Apathie, krankhafte Reizbarkeit und Zornmüthigkeit, grundlose Angst und Furcht, Willenlosigkeit und Unentschlossenheit. „Der nervenerschöpfte Mensch fühlt sich der Aufgabe zu leben nicht gewachsen“; daher bei dem einen völlige Muthlosigkeit, bei dem anderen unbegreifliche Gleichgültigkeit. Und wenn auch kaum einer mit Hamlet klagen kann: „Schmach und Gram, dass ich zur Welt sie einzurichten kam“, so ist doch manchem „das Leben eine Last, der Tod erwünscht, das Dasein tief verhasst“. Besonders ausgebildet sind bei Neurasthenie die verschiedenen Formen der krankhaften Furcht: Platzfurcht (Agoraphobie), Furcht vor geschlossenen Räumen (Klaustrophobie), Furcht vor Menschen (Anthropophobie), Furcht vor dem Alleinsein (Monophobie), Furcht vor Krankheiten (Pathophobie), Furcht vor allem Möglichen (Panthophobie), Furcht vor der Furcht (Phobophobie).

F. Niemeyer erzählt von einem Kranken mit Platzfurcht, welcher um keinen Preis allein durch einen Saal gegangen oder über einen Platz geschritten wäre, während er sich keinen Augenblick besann, in demselben Saal zu tanzen oder auf einem wilden Pferde über denselben Platz zu reiten. In Betreff des meist ganz plötzlichen und unmotivirten ersten Auftretens der Platzfurcht theilt Westphal ein typisches Beispiel mit: Ein Herr ging eines Tages im Frühjahr zur Stadt hinaus in eine sich an die Häuser anschliessende Baumallee; als er die letzten

Häuser erreichte, wurde es ihm mit einem Male so eigenthümlich, so „katzenjämmerlich“ zu Muthe, und als er bis zum fünften oder sechsten Baume gelangt war, musste er umkehren. Seit dieser Zeit konnte er nicht mehr allein in's Freie gehen. Dieser Furcht vor weiten Flächen gegenüber steht die Furcht vor engen, geschlossenen Räumen. Solche Kranke können nicht in Zimmern, deren Fenster durch Laden geschlossen sind, wohnen oder schlafen. Andere Kranke packt sofort eine namenlose Angst, wenn sie in einer grösseren Versammlung von Menschen im Concert, im Theater oder dergl. sich befinden. Umgekehrt können andere keinen Augenblick allein sein. Ein Kranker Mitchell's bezahlte einem Manne 20 000 Dollar dafür, dass er ihn fortwährend begleitete. Die Krankheitsfurcht tritt namentlich zur Zeit von grassirenden Epidemien auf. Im Cholerajahr 1866 wurde ich zu einem Kranken gerufen, der, seit 8 Tagen hartnäckig verstopft, an der Cholera zu leiden behauptete; eine Frau mit gleicher Verstopfung liess mich Nachts zu sich holen, weil sie „Wadenkrämpfe in den Oberarmen“ habe. Ein sehr nervöser Herr, welcher am Abend die erste homoeopathische Dosis, etwa einen halben Tropfen, Fowler'scher Solution genommen hatte, bekam, nachdem er an demselben Abend noch im Conversationslexicon über die Symptome der acuten Arsenikvergiftung nachgelesen hatte, in der Nacht alle Erscheinungen einer solchen, vor allem Erbrechen, Durchfall und heftige Leibscherzen und behauptete seinem Diener gegenüber steif und fest, er sei mit Arsenik vergiftet. Andere fürchten sich vor Gewitter oder sonstigen Naturereignissen. Aus dem durch seine Steinsalzlager bekannten Stassfurt behandelte ich eine robuste Gastwirthsfrau an der Furcht verschüttet zu werden. Sie glaubte schliesslich die dort häufigen Erdsenkungen voraussagen zu können, weil sie vorher das Gefühl hatte, als würde sie mit den Füssen in einen Trichter hinabgezogen. Sowie sie dem unsicheren Boden den Rücken gekehrt, war sie gesund, aber sofort wieder nervös, sobald sie ihn wieder betrat. Schliesslich giebt es kaum etwas, vor dem sich Nervöse nicht gelegentlich fürchten; viele haben Furcht, ohne selbst zu wissen, vor wem. Eine junge nervöse Frau aus der französischen Schweiz, welche zum ersten Male ohne die Begleitung ihres Gatten nach Deutschland gereist war, wusste auf meine Frage, vor wem sie sich eigentlich fürchtete, nur immer wieder zu antworten; „Oh! j'ai peur! j'ai peur!“

Characteristisch für diese verschiedenen Furchtarten ist, dass dieselben kaum je wie bei Geisteskranken auf Illusionen oder Hallucinationen beruhen, wohl aber sind sie von den verschiedensten anderweitigen Symptomen der Neurasthenie begleitet. Auffällig ist es, dass sie im

Uebrigen durchaus verständige und ruhige Menschen befallen, oft Leute von grosser Energie und angestrongter geistiger Thätigkeit. Ist der Furcht-anfall vorüber, so lachen die Kranken selbst über ihre Thorheit; kommt er aber wieder, so vermögen sie dem Angstgefühl ebensowenig Widerstand entgegenzusetzen als vorher.

In einem grossen Zusammenhang mit diesen Phobien stehen die bei Neurasthenie häufig beobachteten Zwangsvorstellungen. Allgemeine metaphysische Fragen, wie: was ist Gott? wie ist die Welt entstanden? oder ethische: darf man unser heutiges Theater besuchen? lassen Tage lang denselben Kranken nicht zur Ruhe kommen, den an einem anderen die albernsten Fragen quälen, wie: warum ist dieses oder jenes Möbel so und so beschaffen? und den ein neuer Teppich mit anderer Zeichnung und Farbe als sein verbrauchter Vorgänger Tage lang geradezu aus der Fassung bringen kann. Als eine besonders häufige Form der Zwangsvorstellungen ist die Grübelsucht, auch krankhafte Präcision genannt, zu nennen. Dass Nervöse, wenn sie allein sind und namentlich vor dem Einschlafen, sich mit allerlei thörichten Grübeleien und Gedankenspielen abquälen, welche ihnen schliesslich eine schlaflose Nacht machen, ist bekannt. Ein Kranker von mir konnte eines Abends nicht einschlafen, weil er eine Flasche mit Sherry, welchen er als Schlaftrunk zu nehmen pflegte, in die Nachbarschaft eines gelichenen Buches gestellt hatte. Es war in dem Jahre der Erdstösse. Da kam ihm der Gedanke, die Flasche könne durch einen Erdstoss umfallen und das Buch, welches einem sehr peniblen Herrn gehörte, verderben. Nachdem er sich stundenlang mit dieser Vorstellung abgequält hatte, fand er erst Ruhe, nachdem er seinen Diener geweckt und die Flasche in die grösstmögliche Entfernung von dem Buche hatte setzen lassen. Ungleich quälender sind die Zwangsvorstellungen, wenn sie die Befürchtung einer Schuld an dem eigenen oder fremden Unglück zum Inhalt haben. Hätte ich jenes nicht gethan, so wäre dieses nicht geschehen und hätte ich früher die oder jene Kur gebraucht, so wäre ich längst gesund geworden u. s. w.

Schlaflosigkeit ist überhaupt für viele Nervöse das quälendste Symptom (s. I. S. 75). Sind sie auch leicht eingeschlafen, so werden sie doch durch das leiseste Geräusch erweckt, und dann ist es mit dem Schläfe vorbei. Andere leiden an wilden Träumen oder Alpdrücken, so dass sie müder und abgespannter aufstehen als sie sich hingelegt. Ebenso wenig erquickt fühlen sich andere, welche einen besonders tiefen Schlaf haben und auch am Tage schläfrig und schlafsüchtig sind, so dass sie bei jeder Arbeit, ja in jeder Gesellschaft einschlafen.

Seltener sind Illusionen und Hallucinationen, sowie somnambule und hypnotische Zustände (s. unten).

Schwäche einzelner geistiger Functionen, besonders des Gedächtnisses, sind für viele Nervöse sehr quälend. Sie lesen einen kurzen Abschnitt, z. B. in der Zeitung, zwei Mal oder selbst mehrere Male und wissen danach doch nicht, was sie gelesen haben. Aber auch bei solchen, wo sich kein derartiger Defect zeigt, ist meist ein anderes sehr lästiges Symptom vorhanden, die schnelle Ermüdung bei geistiger Beschäftigung. Die Kranken können nur kurze Zeit lesen, schreiben, rechnen: alsdann geht es mit einem Male nicht mehr, die Gedanken verwirren sich, es wird ihnen schwarz vor den Augen. Wollen sie die Fortsetzung der Thätigkeit erzwingen, so müssen sie es mit schweren Störungen ihres Befindens, Kopfschmerzen, Rückenschmerzen und anderen qualvollen Beschwerden büßen. Zu diesen gehört auch der Schwindel, welcher bald als Drehschwindel, bald als Höhenschwindel, bald als Magenschwindel (Trousseau) auftritt.

Ueber die besonderen Formen von Neurasthenie bei Onanisten u. s. w. s. unten.

Die soeben skizzirten mannigfachen Erscheinungen der Neurasthenie finden sich, wie oben schon angedeutet, nicht auf ein Mal an demselben Kranken, sondern zu gewissen Gruppen vereinigt. Indessen halten auch diese Gruppen nur selten einen bestimmten Typus streng inne. Als das häufigste Symptom gilt mit Recht der Kopfschmerz; sehr selten begegnet man im Gegensatz zur Hysterie ausgesprochener Anästhesie oder motorischer Lähmung.

Ein hervorragendes Characteristicum der Neurasthenie ist der rapide Wechsel der Erscheinungen. Ein Mal hören gewisse Symptome plötzlich auf und andere treten an ihre Stelle; ein anderes Mal tritt plötzlich relatives Wohlbefinden ein, um ebenso plötzlich durch die lästigsten Beschwerden unterbrochen zu werden. Nervöse sind daher nicht im Stande, im Voraus zu bestimmen, „dann will ich dies oder das thun“: sie können sich in keiner Weise auf ihre Kräfte und das Andauern derselben verlassen. Diese Launenhaftigkeit der Zufälle, welche nur bei der Hysterie in gleichem Grade beobachtet wird, in Verbindung mit dem sehr häufig auffällig guten Aussehen der Kranken, bringt diese bei ihren Bekannten in den schlimmen Verdacht der Simulation. Man kann es nicht begreifen, dass Jemand am Morgen „todtsterbenskrank“ und für Niemand sichtbar, am Abend aber in munterer Gesellschaft der ausgelassenste von allen sein kann.

Dazu kommt, dass diese rapiden Veränderungen meist ohne jede nachweisbare Veranlassung auftreten. Von nicht zu verkennendem Einfluss indessen ist die Witterung und namentlich der Witterungswechsel. Die meisten Nervösen sind besonders empfindlich gegen Hitze: an heissen Sommertagen vegetiren sie nur. Während des Heraufziehens von starken Gewittern fühlen sich viele namenlos elend und bedrückt.

Bei manchen Kranken finden sich die neurasthenischen Erscheinungen ausschliesslich auf der einen, fast durchweg der linken Körperhälfte (Hemineurasthenie — Beard). Gerade bei Nervenkranken begegnet man auch sonst nicht wenigen, welche von früher Kindheit an die linke Körperhälfte als die weniger kräftige, als ihre schwache Seite bezeichnen, besonders Frauen.

### Verlauf, Dauer und Ausgänge.

Die Neurasthenie entwickelt sich in den meisten Fällen allmählich und schleichend; indessen hat man in einzelnen Fällen dieselbe plötzlich auftreten sehen, so nach Hitzschlag (Beard.) Das Krankheitsbild ist, wie wir schon bei den einzelnen Symptomen hervorhoben, ein sehr wechselndes, schwankendes; Besserung tritt oft ebenso überraschend plötzlich ein, wie Verschlimmerung. Die Kranken und ihre Umgebung lernen mit der Zeit mit dieser Thatsache rechnen. Selbst wenn vollständige Wiederherstellung erfolgt zu sein scheint, kann es durch ganz unbedeutende Anlässe zu Rückfällen kommen. Wer einmal an Neurasthenie gelitten, thut daher gut, seine Kräfte niemals zu überschätzen, aber er darf sich darum nicht einer angstvollen Stimmung hingeben, welche ihn keinen Augenblick des Daseins recht froh werden lässt, weil kein Tag vor dem Abend zu loben sei.

Die Dauer der Krankheit ist im gegebenen Falle von vornherein gar nicht abzusehen. Wer solche Kranke mehrfach beobachtet hat, wird sich hüten aus dem Anflören eines vielleicht besonders lästigen Symptoms sogleich auf Heilung zu schliessen; denn, ehe man sich versieht, hat ein anderes vielleicht nicht minder qualvolles die Stelle des verschwundenen eingenommen. Auf eine Heilung ist mit Sicherheit erst dann zu rechnen, wenn die körperliche und geistige abnorme Erregbarkeit, namentlich die Schlaflosigkeit, seit längerer Zeit verschwunden und neben Zunahme des Körpergewichts eine grössere Leistungsfähigkeit der Muskeln zu constatiren ist. In der Mehrzahl der Fälle handelt es sich um ein mehrjähriges Leiden, nicht selten um ein bis an das Lebensende anhaltendes.

Der Ausgang in Heilung ist im Allgemeinen nicht selten; häufiger aber gelingt es nur Besserung oder unvollständige Heilung zu erzielen. Manche Kranke müssen Jahr für Jahr eine Kur gebrauchen (Aufenthalt an der See oder im Gebirge, Badekur in Gastein), um ein einigermaassen erträgliches Dasein zu haben. Am günstigsten ist die Prognose noch, wenn bei Fehlen von neuropathischer Belastung und guten Lebensverhältnissen es sich um einfache geistige Ueberanstrengung handelt. Am ungünstigsten scheint geistige Ueberanstrengung im Rechnen zu wirken.

Nicht wenig wird die Heilung durch hypochondrische oder melancholische Verstimmung aufgehalten, wie sie namentlich früheren Onanisten das Leben verbittert. Die Furcht, an einer organischen Gehirn- oder Rückenmarkskrankheit zu erkranken, lässt solchen Leidenden oft keinen Augenblick Ruhe. Die Frage, ob die Neurasthenia cerebralis in eine organische Gehirnkrankheit (Hirnhämorrhagie, Sclerose), die Neurasthenia spinalis in eine organische Rückenmarksaffection (graue Degeneration der Hinterstränge, multiple Sclerose, chronische Myelitis) ausgehen können, lassen viele Autoren aus Mangel an verbürgten Beobachtungen vorläufig unbeantwortet; ich selbst möchte nach meiner Erfahrung diese Möglichkeit nicht ganz von der Hand weisen. Jedenfalls habe ich öfter erlebt, dass schwere Neurosen, wie Paralysis generalis progressiva, in Fällen bestanden, wo in früheren Jahren Neurasthenie diagnosticirt war.

### Diagnose.

Wie wir sahen, entlehnt die Neurasthenie Symptome von den verschiedensten Krankheiten des Nervensystems und es ist daher nicht immer leicht zu erkennen, ob die betreffende Krankheit, vielleicht in ihrem Initialstadium, oder ob nur Neurasthenie vorliegt. In vielen Fällen vermag daher nur ein in Nervenkrankheiten erfahrener Arzt die Diagnose sicher zu stellen, oft erst nach längerer sorgfältiger Beobachtung. Immer ist aber zu beachten, dass bei der Neurasthenie ein auffälliger Contrast besteht zwischen den lebhaften subjectiven Klagen bez. Beschwerden und dem äusserst dürftigen objectiven Befunde (Erb). Da dieser selbe Widerspruch aber auch für Hysterie und Hypochondrie charakteristisch ist, so sehen wir im gegebenen Falle bald die eine oder die andere dieser Krankheiten, bald Neurasthenie diagnosticiren. Eine bestimmte Grenzlinie ist eben hier kaum aufzustellen. Indessen wollen wir es in dem Abschnitt „Hysterie“ mit Aufstellung differentiell diagnostischer Momente versuchen. Neuerdings bin ich durch 3 Fälle von Neurasthenie

in derselben Familie (Vater, Mutter und Tochter), bei welchen namentlich allgemeine Hyperästhesie hervortrat, darauf aufmerksam geworden, ob (der Vater ist Fleischer) nicht allgemeine Trichinose die Ursache sein könnte. Leider wurde die Excision eines Muskelstücks verweigert.

#### Therapie.

In Bezug auf diese will ich zunächst auf die allgemeine Therapie der Nervenkrankheiten Bd. I. pag. 19 verweisen. Was dort im Allgemeinen über die Stellung des Arztes zum Kranken, über psychische Behandlung, Erziehung, Lebensweise und Diät, sowie S. 75 über die Behandlung der Schlaflosigkeit gesagt ist, gilt bei Behandlung der Neurasthesie im Besondern.

Auf die Abstellung von Ueberbürdung in den Schulen können wir Aerzte ja leider keinen directen Einfluss ausüben, sollen aber nicht müde werden, auf die für unsere Jugend dadurch bedingten Gefahren immer wieder mit Wort und Schrift hinzuweisen. Namentlich ist ärztlicherseits immer wieder zu betonen, dass die Anstrengungen des Gehirns häufig durch Leibesübungen, Gymnastik, Turnen, Spielen im Freien oder in geräumigen, wohlventilirten, staubfreien Hallen unterbrochen werden sollten.

In manchen Fällen sieht man Symptome von *Neurasthenia cerebralis* — Kopfschmerz, Schwindel, Schlaflosigkeit, grosse Hinfälligkeit, Dyspepsie u. s. w. — nach Correction des Astigmatismus durch eine passende Brille oder nach Beseitigung von Augenmuskel-Insufficienz verschwinden: die Untersuchung der Augen verdient demnach bei Nervösen alle Beachtung.

Für die Behandlung der Krankheit selbst kommen namentlich vier Heilagentien in Betracht: Luftkuren, electriche und therapeutische Kuren und schliesslich Heilgymnastik und Massage. Für manchen Kranken genügt schon eine mehrwöchentliche Versetzung aus dem Dunstkreis der grossen Stadt und dem Staub des Arbeitszimmers in die erfrischende der Seeküsten (im Sommer unsere deutschen Nord- und Ostseeküsten, im Winter die Riviera, Nizza, Cannes) oder des Gebirges (Oberengadin, Umgegend des Vierwaldstädtersees). Seebäder dürfen nur bei nicht leicht erregbaren Kranken und auch da mit grosser Vorsicht versucht werden. Therapeutische Kuren dürfen nur unter der Aufsicht eines erfahrenen Arztes, am besten in einer Anstalt, inaugurirt und müssen lange Zeit fortgesetzt werden. Abgesehen von starken Douchen, können hier alle I. S. 24 erwähnten Methoden in Betracht kommen. Von electricen

Methoden sind namentlich die allgemeine Faradisation und Galvanisation (I. S. 53 und 54), letztere besonders an Kopf und Rücken, von grossem Werth. Bei Spinalirritation empfiehlt sich die Behandlung des Rückens mit der Anode. Von den in manchen Kurorten, wie es scheint, als melkende Kuh eingeführten electrischen Bädern habe ich selbst, obgleich ich dieselben als einer der ersten angewandt, wenig Erspriessliches gesehen. Sowohl der galvanische, wie der faradische Strom kann als Stromquelle dienen. Am einfachsten stellt man nach meiner Anweisung ein electrisches Bad her, indem man den Kranken in liegender Stellung in einem grossen Betttuche aufhängt, welches nach Art einer Hängematte mit seinen beiden Enden ausserhalb der mit warmem Wasser gefüllten metallischen Badewanne befestigt ist und mit dem in die Wanne hineinragenden Theil diese nicht berührt. Jetzt wird der eine Pol mit der Zinkwanne metallisch verbunden, der andere aber auf einem aus dem Wasser herausragenden Körpertheil des Badenden (Kopf, Nacken, Brustbein, Arm oder Hand) applicirt. Jenachdem man bei diesem monopolaren electrischen Bad die Anode oder die Kathode mit der Zinkwanne verbindet, spricht man von einem Anoden- oder Kathoden-Bad. Bei dem dipolaren electrischen Bad besteht die Wanne aus Holz oder einem anderen Nichtleiter und die in grössere Metallflächen auslaufenden Poldrähle werden in dem Wasser so befestigt, dass zwischen ihnen und dem Körper ein Quantum Wasser sich befindet, welches der Strom vor seiner Einwirkung auf den Körper passiren muss. Die Einrichtung des dipolaren Bades ist ungleich kostspieliger als die des monopolaren. Als Haupterfolg des electrischen Bades (namentlich des faradischen) wird ein Gefühl von Erfrischung und Belebung gerühmt. Die statische Electricität hat bis jetzt weniger bei Neurasthenischen als bei Hysterischen Anwendung gefunden (s. diese).

Von therapeutischen Proceduren empfehlen sich Kaltwasserkuren (I. S. 30), im Sommer in hochgelegenen Kuranstalten, im Frühling und Herbst in niedrig gelegenen, und unter den indifferenten Thermen namentlich das hochgelegene Gastein mit seinem Alpenklima. Dass der Gebrauch des letzteren, wie viele Aerzte meinen, zu sehr aufrege, ist, wie ich nach persönlichem Gebrauch dieses Kurortes versichern kann, keineswegs der Fall, wenn die Bäder im Frühjahr oder Herbst, nicht zu warm, 26 bis 27°, oder kühler und mit kurzem Verweilen darin, anfangs 5, allmählich bis 10 Minuten steigend, gebraucht und dabei zu weite, erschöpfende Spaziergänge, namentlich Bergtouren, vermieden werden. Von der Heilgymnastik kommt bei Nervenerschöpfung nur die Schreiber'sche Zimmergymnastik anfangs in homöopathischer Dosis



in Betracht; ebenso darf Massage nur in sehr milder Form angewendet werden (I. S. 62). Letztere feiert namentlich bei allgemeiner Hyperästhesie, multiplen Neuralgien u. dgl. grosse Triumphe. Bei sehr empfindlichen Kranken vermeide man anfangs das übliche Muskel- und Nervenkneifen und beschränke sich auf das Streichen.

Von chemischen Heilmitteln dürfen die ableitenden und antiphlogistischen nur mit grosser Vorsicht gebraucht werden. Indessen habe ich bei localisirten Rückenschmerzen von trockenen und auch von blutigen Schröpfköpfen in mässiger Zahl sehr prompten Erfolg gesehen. Unter den beruhigenden Mitteln vermeide man, wenn irgend möglich, die eigentlichen Narcotica. Jedenfalls sollte man selbst bei hartnäckiger Schlaflosigkeit Chloral nur ein bis zwei Mal in der Woche, aber in reichlichen Dosen, 3 bis 4 g, geben und an den Zwischentagen je nach der Individualität des Kranken, Baldrianinfus, schweres bairisches Bier oder schweren Wein oder wenn nöthig Brompräparate nehmen lassen. Von den letzteren verordne ich als mildestes Präparat die Bromwasserstoffsäure allein in Tropfen (Rp. Acid. hydrobromat. dilut. 50,0, Aq. amygdal. amar. 10,0 S. Täglich 60 Tropfen in  $\frac{1}{2}$  Liter Baldrianthee allmählich zu verabreichen oder drei bis vier Mal täglich 15 bis 20 Tropfen der unverdünnten Säure in  $\frac{1}{2}$  Weinglas Wasser) oder in Pillen mit Bromkalium (Rp. Kal. bromat. 2,5, Acid. hydrobromat. dilut. 5,0, Glycerin 3,0, Tragacanth. q. s. ut p. Pilul. 120 C. bol. alb. S. Zweistündlich 2 bis 3 Pillen). Mit Cannabis indica sei man doch ja vorsichtig. Jedenfalls mache man die Kranken und besonders ihre Umgebung darauf aufmerksam, dass der gewünschten beruhigenden Wirkung ein Excitationsstadium, welches durch lautes Deliriren im Haschischrausch sehr beunruhigend werden kann, gewöhnlich vorausgeht. Auch die übrigen Brompräparate (I. S. 73) verordne ich stets in grossen Quantitäten von Flüssigkeit, am besten im kalten Baldrianinfus gelöst und den Tag über allmählich genommen. Auch die künstlichen kohlensauen Bromwasser finden passend Verwendung.

Mit grosser Vorsicht sind Excitantien zu verordnen.

Die neuerdings so viel gerühmten Coeapräparate entfalten nach meiner Beobachtung zunächst dieselbe excitirende Wirkung wie das Coffein. Aus diesem Grunde sei man mit denselben besonders vorsichtig bei gesteigerter Erregbarkeit des Herzens. Ueber ihre tonisirende Wirkung, namentlich die des Coeaweins, sind meine Untersuchungen noch nicht abgeschlossen.

Auch mit roborirenden Mitteln gehe man langsam und vorsichtig vor. Namentlich Eisen- und noch mehr Chinapräparate

sind anfangs in kleinen Dosen zu geben und erst, wenn die Erregbarkeit des Kranken nachgelassen, mit Extract. strychn. oder Strychnin zu verbinden. Bei Neigung zu dyspeptischen Störungen bei anämischen Neurasthenischen verordne ich: (Rp. Ammon. hydrochlorat. ferrat. 15,0, Extr. strychn. spirit. 0,5, Succi liquor. Pulv. rad. alth. q. s. Pilul. 120 C. lycop. S. Drei Mal täglich 1 bis 2 Pillen zum Essen).

Ueber die Anwendung von Alcohol s. oben S. 409 unter Hirnanämie. Leberthran und andere Fette werden namentlich von englischen und amerikanischen Aerzten in grossen Quantitäten gegeben. Jedenfalls hüte man sich, damit den Magen zu verderben. Dieselbe Vorsicht ist bei grösseren Gaben von Arsenik nöthig. Man beginne mit 2 Tropfen Sol. Fowleri in 1 Esslöffel Wasser zwei Mal täglich nach dem Essen und steige sehr langsam bis zu 10 Tropfen. Diese Medication hat oft sehr günstige Wirkung auf Aussehen und Kräfte der Kranken. Aehnliches rühmt man dem Gebrauch des Kumys und des modernen Kefyr nach.

Bei allen Kuren muss der Patient und seine Umgebung von vornherein und immer wieder von neuem daran erinnert werden, dass nur allmählich und durch eine methodische Behandlung am besten in einer guten Anstalt etwas zu erreichen ist.

Die Mitchell-Playfair'sche Kurmethode s. bei Hysterie.

## Besondere Formen der Neurasthenie.

### 1. Die sexuelle Neurasthenie.

Dieses heikle Kapitel gedenke ich keineswegs erschöpfend abzuhandeln, sondern wesentlich meine eigenen Erfahrungen darüber mitzutheilen. Die sexuelle Neurasthenie hat zur Ursache den Missbrauch des Geschlechtsapparates, sei es durch sogenannte moralische Onanie, oder durch physische Onanie oder durch abnormen Coitus.

Ueber die moralische Onanie s. I. S. 18 und ihre ätiologische Beziehung zur Herzschwäche s. diese.

Die eigentliche Onanie ist ausserordentlich verbreitet, nicht nur bei Kindern und in der Pubertätszeit, sondern auch bei Erwachsenen und selbst im Greisenalter. Schon als Säugling wird das Kind, um es zu beruhigen, nicht selten durch gewissenlose Pflegerinnen an Genitalreize gewöhnt. In den Schülerpensionen und den Lehrerseminaren vererbt sich das Laster von Generation zu Generation. Unverheirathete

beiderlei Geschlechts, aber auch Verheirathete, namentlich die Frauen von impotenten Männern sind ihm ergeben.

**Symptome.** Onanisten klagen über alle möglichen Symptome; indessen spielen in dem Krankheitsbilde namentlich die verschiedenen Formen von Phobie eine grosse Rolle. Ein Referendar fürchtete sich schon viele Tage zuvor vor einer demnächst nothwendigen Reise, einer dreistündigen Eisenbahnfahrt, weil er möglicherweise einem schönen Gegenüber im Eisenbahnwagen seinen Mageninhalt in den Schooss entleeren könnte, weil er vielleicht anstandshalber nicht aussteigen könnte, um ein dringendes Bedürfniss zu befriedigen u. s. f. Bei Heirathslustigen überwiegt die Furcht vor Impotenz, bei vielen die vor Rückenmarksschwindsucht (s. oben S. 196).

Frauen klagen über ein schmerzhaftes Zusammenziehen, welches von den Genitalien nach dem Epigastrium und von hier nach der Kehle (oft ausgesprochener Globus hystericus) hin ausstrahlt. Sie bekommen sehr leicht ein männliches Ansehen, die groben Züge einer Virago. Auch bei Männern kommt es vor, dass ein unbeschreibliches Angstgefühl von der Genitalgegend gegen die Brust hin aufsteigt. Epileptische Krämpfe sah ich bei einem 39jährigen Fräulein, die laut eigenem Geständniss seit Jahren lebhaft onanirte und ebenso bei einer 30jährigen Frau, welche mit einem schon vor der Hochzeit impotenten Manne verheirathet war. Bei einer ebenso verheiratheten Nähterin, die jede Tischecke zur Genitalreizung benutzte, trat Paraplegie ein, die erst nach wochenlangem Bestehen durch Application des Glüheisens längs der Wirbelsäule zurückging. An minder hochgradigen Lähmungserscheinungen und Parästhesien litt eine Zeit lang auch jenes epileptische Fräulein. Hypochondrische Verstimmung, Gedächtnisschwäche, Unlust zu geistigen wie körperlichen Anstrengungen sind gewöhnliche Erscheinungen. Für mit starker Potenz begabte Ehemänner können Frauen mit Vaginismus, der den Coitus verhindert, die Ursache von Neurasthenie werden.

Die Diagnose der Onanie bei Neurasthenischen ist für den erfahrenen Arzt nicht schwer. Die Onanisten haben ein scheues, unstätes Wesen: Lehrer klagten mir, dass die reinen Kinderaugen sie beunruhigten. Habe ich Verdacht auf Onanie, so frage ich erwachsene Neurastheniker zunächst, ob sie häufig Pollutionen haben; bejahen sie dies, so frage ich weiter, ob sie durch Manipulationen dazu beitragen. Bei Kindern muss man selbstverständlich sehr vorsichtig sein; am besten untersucht der Vater die gebrauchten Hemden. Noch heikler ist die Nachforschung bei Frauen; in hochgradigen Fällen findet man Entzündung der Vulva

und Scheide; auch die oben erwähnten an den Geschlechtstheilen bis zur Kehle ausstrahlenden Empfindungen sind sehr verdächtig.

Die Therapie der onanistischen Neurasthenie muss selbstverständlich in erster Linie eine causale sein. Der Kranke muss das Onaniren lassen. Wie schwer das aber ist, habe ich an gebildeten Erwachsenen, die den besten Willen hatten, oft genug erfahren. Am meisten Aussicht bietet die Ueberwachung durch einen von dem Kranken in das Vertrauen gezogenen Freund. Am gefährlichsten für Rückfälle ist die Periode des Halbschlafs vor dem Einschlafen und am Morgen. Mässigkeit in jeder Beziehung, Muskelanstrengungen, kalte Bäder und Abreibungen vermögen im Allgemeinen mehr als die sogenannten Antaphrodisiaca, speciell das Bromkalium. Bestand zugleich Hirnhyperämie, so habe ich von verdünnter Schwefelsäure in kaltem Baldrian-aufguss, kurgemäss gebraucht, öfter recht guten Erfolg gesehen. Den Rath zu heirathen ertheile ich Onanisten jetzt nur dann, wenn sie selbst das Vertrauen haben, den Beischlaf vollziehen zu können. Andernfalls glaube ich es nicht verantworten zu können, seitdem ich es erlebt habe, dass die Frau eines in Folge von früherer Onanie geschlechtlich erschöpften Dorfschullehrers ein Jahr nach der von mir provocirten Verheirathung selbst zu onaniren anfing.

Die Behandlung der Neurasthenie selbst ist die oben besprochene.

In Betreff des widernatürlichen Coitus\*) soll hier nur von einer Art die Rede sein, die man als Coitus reservatus oder Congressus interruptus, deutsch als „Zurückhaken“, bezeichnet hat. Um die Folgen des Coitus zu verhüten, entfernt der Mann noch vor der Ejaculatio seminis den Penis aus der Vagina und es kommt so weder von seiner Seite noch von der der Frau zur vollen Befriedigung. In Folge hiervon habe ich sowohl bei Frauen, wie namentlich bei Männern schwere neurasthenische Zustände sich entwickeln sehen, welche nur selten nach Beobachtung des natürlichen Beischlafs wieder zurückgingen, meist aber unheilbar blieben. Bei Frauen scheint jene Verirrung auch schwere Hysterie hervorzubringen. Valenta hat danach „colossale Hyperämie der immerhin etwas empfindlichen, evident vergrösserten Gebärmutter, meistens begleitet von vorhandenen Erosionen um den Muttermund und von leicht blutenden ectropialen Geschwüren und einer sehr reichlichen Vagino-uterinalsecretion“ auftreten sehen.

\*) Auch als Malthusianismus oder Neomalthusianismus bezeichnet nach dem englischen Pfarrer Malthus, welcher in seinem Essay on the principles of population (London 1798) zuerst „kluge Gewohnheiten in Bezug auf die Ehe“ empfohlen hat.

## 2. Die Neurasthenie des Herzens.

Die nervöse Herzschwäche beruht wesentlich auf Störungen der Innervation des Herzens und ist namentlich auf psychische Ursachen — habituelle geschlechtliche Erregung ohne Befriedigung, anhaltende angestrengte geistige Thätigkeit mit habitueller Verkürzung des Schlafes — zurückzuführen.

Bei einem schon früher nervösen Manne (bei Frauen habe ich diese Form der Neurasthenie selten gesehen) bildet sich, nachdem gewöhnlich schon längere Zeit Herzunruhe und Herzklopfen, wohl auch Schmerzen in der Herzgegend vorausgegangen sind, ein Zustand von allgemeiner Schwäche aus, welcher Anfangs nicht selten in lebhaftem Gegensatz steht zu dem guten Aussehen und Appetit des Kranken. Dieser fühlt nach jeder geringen Anspannung seiner körperlichen oder geistigen Kräfte eine allgemeine Abgeschlagenheit, welche sich zeitweise bis zu einem Ohnmachtsgefühl steigern kann, als könne es jeden Augenblick mit ihm zu Ende gehen. Im späteren Verlauf vermag er nur eine kleine Strecke zu gehen; versucht er es weiter, so steigert sich die Schwäche bis zum Umsinken. Diese Schwäche wird unterhalten durch hartnäckige Schlaflosigkeit, welche meist von Anfang an besteht. Solche Kranke bringen mehr oder weniger die ganze Nacht im wachen Zustande zu und unterhalten sich mit quälenden Grübeleien über ihr Leiden. Die dadurch hervorgerufene hypochondrisch-melancholische Verstimmung findet immer wieder neue Nahrung in dem Gefühl von Kopfdruck und darin, dass die Kranken bei jedem Anlass sich auf einer ganz ungewohnten Vergesslichkeit und Zerstretheit ertappen. Diese im Verein mit der schliesslich vollständigen Unfähigkeit sich geistig zu beschäftigen, lässt sie Gehirnerweichung oder dergleichen befürchten. Dazu kommt, dass jedes Aufklackern der früheren Lebhaftigkeit, jeder Versuch, durch eine interessante Unterhaltung ihr Leid zu vergessen, sich alsbald durch eine Verschlimmerung ihres quälvollen Zustandes straft, der sich gelegentlich in Wuthausbrüchen gegen die eigene Person Luft macht. Allmählich leidet auch die Ernährung selbst bei bester Pflege und bei nicht selten bis zur Gefrässigkeit gesteigertem Appetit. Die Extremitäten werden kühl, blass oder zuweilen, ebenso wie die Nasolabialgegend, leicht cyanotisch. Nicht selten gesellt sich dazu ein anhaltendes Gefühl von Absterben und Ameisenkriechen in Händen und Füßen, welches bei den Kranken die Befürchtung eines Rückenmarksleidens erweckt.

Trotz dieser auffälligen Symptome ist es mir wiederholt vorgekommen, dass solche Kranke von anderen Aerzten als Hypochonder

behandelt wurden, bis eine Untersuchung des Herzens und Pulses, namentlich aber Beobachtung des letzteren zu den verschiedenen Tageszeiten auf die „Herzschwäche“ als die Ursache aller jener quälenden Erscheinungen führte.

Zu jeder Zeit fällt die Schwäche des Herzstosses und der Herztöne, sowie die Kleinheit des Pulses auf; am meisten aber im Zustande der Inanition. Bald nach dem Aufstehen am Morgen haben solche Kranke einige 40 Pulsschläge in der Minute; nach dem ersten Frühstück hebt sich die Frequenz wohl auf einige 50; erst nach dem zweiten, wenn sie Fleisch und Wein genossen haben, auf einige 60; die normale Frequenz wird aber überhaupt kaum oder nur vorübergehend erreicht. In hochgradigen Fällen wird der Puls aussetzend oder es kommt gar zu stenocardischen Anfällen (s. I. S. 364).

Diesem Bilde der andauernden extremen Herzschwäche gegenüber begegnet man nicht selten einer mildereren intermittirenden Form. Nach zwei- bis dreistündiger Arbeit bekommen auch solche Kranke eine Anwandlung von Schwäche. Ein 50jähriger Gelehrter wird regelmässig kurz vor 11 Uhr Abends durch Brennen in der Herzgegend gemahnt, das Bett aufzusuchen. Arbeitet er trotzdem weiter, so steigert sich die schmerzhaft empfundene, das Herz wird rebellisch und unregelmässig in seiner Action. Alsdann kann er sicher darauf rechnen, in Folge der Herzunruhe die ersten Stunden nicht einzuschlafen. Wenn die Kranken dagegen sich Ruhe gönnen, so oft als das Herz es verlangt, so können sie selbst einen anstrengenden Beruf noch ausfüllen.

Mit der Herzschwäche verbindet sich, namentlich bei der mildereren Form, sehr gewöhnlich eine gesteigerte Erregbarkeit des Herzens (s. I. S. 370). Jede Erregung, oft die geringste, hat Herzklopfen und Herzschmerzen zur Folge. Oft macht sich eine Tasse Kaffee oder Thee, am Spätnachmittag oder gar am Abend genommen, mit einer schlaflosen Nacht bezahlt.

Die neurasthenische Herzschwäche ist auf Störungen in der Innervation des Herzens zurückzuführen. Ob diese im System des Vagus oder des Sympathicus oder in der Medulla oblongata zu suchen ist, lässt sich wohl in einzelnen Fällen vermuthen, aber meist nicht mit Bestimmtheit entscheiden. Anatomische Veränderungen an den Herzklappen oder am Pericard dürfen in den typischen Fällen nicht vorhanden sein, während ein leichter Grad von Verfettung des Herzfleisches nicht immer auszuschliessen ist.

Die Aetiologie der nervösen Herzschwäche weist, — abgesehen von körperlicher Ueberanstrengung, Diphtheritis (s. I. S. 226), Malaria,

Missbrauch von Kaffee, Thee, Alcohol und Tabak, — vornehmlich auf psychische Ursachen hin. Unter diesen nimmt nach meiner Erfahrung den ersten Platz ein: habituelle geschlechtliche Aufregung ohne Befriedigung des Geschlechtstriebes und zwar nicht nur die manuelle Onanie, die Masturbation, sondern in noch viel höherem Grade die moralische oder psychische Onanie; so bei Junggesellen, die in erotischen Vorstellungen Jahre lang geschwelgt haben. Als zweitwichtige Ursache ist angestrengte geistige Thätigkeit mit habitueller Verkürzung der Schlafenszeit anzusehen. In dritter Linie sind anhaltende traurige Gemüthsbewegungen, Sorgen und Gram zu erwähnen.

Einen verschlimmernden Einfluss auf die bestehende Herzschwäche haben alle Gemüthsbewegungen, selbst freudige, namentlich aber Schreck, und besonders, wenn zur Zeit körperliche Ermüdung besteht; weiter aber körperliche Schmerzen, Neuralgien, besonders Intercostalneuralgien und schliesslich Traumen in der Nähe des Herzens.

Die nervöse Herzschwäche ist eine in den meisten Fällen sehr langsam verlaufende Krankheit; namentlich die mildere Form kann sich über viele Jahre mit häufigen Intermissionen hinziehen. Bei streng geregelter Lebensweise haben die Kranken Aussicht, noch Jahre lang ein durch die genannten Beschwerden mehrweniger gestörtes Dasein zu fristen. Verderblich für sie können alle fieberhaften Krankheiten, namentlich Pneumonie und Typhus werden, weil die Herzkraft nicht ausreicht. In manchen Fällen, namentlich dann, wenn die verschlimmernden Schädlichkeiten nicht vermieden werden, kann der Tod plötzlich durch „Herzlähmung“ eintreten.

Therapeutisch besteht vor allem die Aufgabe, zu verhüten, dass die mildere Form der Herzschwäche nicht zur schweren werde. Zu diesem Ende muss dem Kranken die Lebensweise vom Arzte genau vorgeschrieben und überwacht werden, am besten in einer Anstalt. Als Hauptregel ist der richtige Wechsel von Uebung der Kräfte und Erholung hinzustellen. Nur streng methodisch fortschreitende Uebungen im Gehen, in der Gymnastik, im Bergsteigen sind heilsam. Ausgiebige Bewegungen mit den Armen, namentlich mit dem linken, sind zu vermeiden. Dabei müssen sich die Kranken die gehörige Zeit zum Schlafen, insonderheit schon vor Mitternacht, gönnen und auch am Tage, sobald Ermüdungsgefühl in stärkerem Maasse eintritt, sich, wenn auch nur auf kurze Zeit, zum Ausruhen auf ein Ruhebett ausstrecken.

Von *thermotherapeutischen* *Proceduren* empfehlen sich in erster Linie warme Vollbäder von 26 bis 27° (bei sehr anämischen Kranken auch 28°), 10 Minuten Dauer, zwei bis drei Mal wöchentlich, mit nachfolgender einstündiger Betruhe. Vor forcirten Kaltwasserkuren muss ich entschieden warnen; selbst Abreibungen von 18° R. werden häufig nicht gut vertragen.

Auf eine kräftige Ernährung ist grosses Gewicht zu legen, besonders aber auch auf häufiges Essen. Manche Kranke können nur mit einem belegten Butterbrod in der Tasche ihren Spaziergang leisten.

Reizmittel wie Thee, Kaffee, Spirituosen sind zur Zeit gesteigerter Erregbarkeit des Herzens ganz zu meiden; sonst aber nur in kleinen Mengen zu gestatten. Als bestes Gegenmittel gegen gelegentlichen Abusus dieser Excitantien empfiehlt sich Bromkalium zu 1 bis 2 g. Von Chinin in ganz kleinen Dosen, 2 cg drei Mal täglich anhaltend gebraucht, sah ich öfter guten Erfolg. Auch Cocapräparate sind vorsichtig zu versuchen.

Anhaltender See- und Gebirgsaufenthalt, sowie die Thermen von Gastein sind oft von grossem Nutzen. Für angestrengte geistige Arbeiter ist jährlich eine zweimalige längere Erholungszeit geboten.

## **Hysterie.**

### **Hysteralgie \*). Mutterweh.**

Die Hysterie ist eine Krankheit, welche fast ausschliesslich das weibliche Geschlecht befällt und nicht diese oder jene Abtheilung des nervösen Apparates betrifft, sondern das ganze Nervensystem in einen Zustand von andauernder Störung versetzt, welcher fortwährend schwankt zwischen Exacerbationen und Remissionen; ihre Erscheinungen äussern sich im Bereiche der sensibeln, motorischen, vasomotorischen und trophischen Nerven, sowie auf psychischem Gebiete bald unter der Form der Reizung, bald unter der der Depression, und zwar so mannigfaltig combinirt und so schnell mit einander abwechselnd, wie die Farben des Chamaeleon.

Die Geschichte der Hysterie ist so alt, wie die Geschichte der Medicin überhaupt; ihre Literatur ist sehr umfangreich.

Aetiologie, Pathogenese und pathologische Anatomie.

Die Hysterie gilt mit Recht als ein Privilegium des weiblichen Geschlechtes, denn die wenigen sicher verbürgten Fälle bei Männern ver-

\*) Von ἡ ὑστέρα, die Gebärmutter.



schwinden gegenüber der Legion von hysterischen Frauen, und Briquet, der Hauptmonograph der Hysterie, ist entschieden im Irrthum, wenn er das Verhältniss von Hysterie bei Männern zu der bei Frauen wie 1 : 20 angiebt. Wie häufig müsste demnach die Hysterie bei Männern beobachtet werden, da nach demselben Autor die Hälfte aller Frauen hysterisch oder sehr nervös sind, der fünfte Theil aber an Anfällen leiden!

Dass die Hysterie auch bei Männern vorkommen könne, hat man früher vielfach bezweifelt. Jetzt haben wir den materiellen Beweis in der Hand, insofern es gelungen ist, hysterische Krampfanfälle bei Männern durch Compression der Hoden, also in derselben Weise wie bei Frauen durch Compression der Ovarien, zu coupiren. Keineswegs sind übrigens hysterische Männer stets von graciler, weiblicher Körperbildung, sondern selbst unter den Matrosen hat man sie beobachtet (s. unten).

Die ersten in die Augen springenden hysterischen Symptome zeigen sich gewöhnlich in der Periode des geschlechtlichen Reifwerdens, in der Pubertätszeit. Indessen lässt in nicht wenigen Fällen die genaue Nachforschung die Anfänge der Hysterie bis in die Kindheit zurück verfolgen. Eine 20jährige Hysterische meiner Beobachtung mit linksseitigem Ovarialschmerz hatte nach Angabe der Mutter schon zur Zeit der zweiten Dentition ausgesprochene hysterische Symptome gezeigt und Leibscherzen, worüber sie als Kind nicht selten klagte, regelmässig in der linken Ovarialgegend localisirt. In seltenen Fällen hat man vollkommen ausgebildete Hysterie sowohl bei Mädchen wie auch bei Knaben schon mehrere Jahre vor der Geschlechtsreife beobachtet. Näheres darüber s. unten.

In den meisten Fällen tritt die Hysterie vor dem 20. Lebensjahre ein; seltener, aber immer noch häufig genug, entsteht sie erst in der Zeit vom 20. bis 30. Danach wird ihr Auftreten seltener und mit den climacterischen Jahren tritt die Möglichkeit ihres Entstehens mehr und mehr zurück.

Die schweren Formen (Hystero-Epilepsie) finden sich ungleich häufiger bei der romanischen Race als bei der germanischen; auch die jüdische Race dürfte dazu ein grosses Contingent stellen.

Die hervorragende Bedeutung der Erbllichkeit müssen wir zugeben, wenn wir Briquet's Angaben Glauben schenken, welcher bei 25 % Belastung der Eltern mit Krankheiten der Nerven nachweisen konnte. Amann will sogar bis 76 % hereditäre Disposition gefunden haben. Ein von einer hysterischen Mutter geborenes Mädchen hat eine Chance von 1 gegen 3 wieder hysterisch zu werden. Auch das höhere Alter der Eltern soll eine Disposition zur Hysterie bedingen.

Wenn demnach die erbliche Disposition unverkennbar ist, so darf doch nicht vergessen werden, welchen Einfluss der stetige Umgang mit einer hysterischen Mutter und die meist verkehrte Erziehung durch dieselbe auf die Töchter haben muss. Jede Erziehung, welche die nervöse Erregbarkeit steigert und gleichzeitig das Vermögen, die Affecte und Launen zu beherrschen, herabsetzt, legt den Grund zur Hysterie. Dahin gehört der zu frühzeitige und unmässige Genuss von aufregenden Getränken, wie Thee und Kaffee, die Lecture von Romanen, wie überhaupt die Kenntnissnahme von Dingen, welche das Geschlechtsleben und die Phantasie frühzeitig wachrufen, die Jagd nach Vergnügungen und Zerstreuungen und die danach unausbleibliche Ermüdung des Geistes und Verödung des Gemüths. Besonders schädlich müssen diese Umstände wirken, wenn daneben, wie es häufig geschieht, jede nützliche, das körperliche und geistige Wohlbefinden fördernde Beschäftigung ausgeschlossen ist. (Anführlicheres siehe bei der Pathogenese.)

Von Alters her hat man, wie schon der Name sagt, die Hysterie in Zusammenhang gebracht mit dem Uterus, den Geschlechtsorganen. Nach den Gedanken der philosophischen Aerzte des Alterthums und des Mittelalters stellte der Uterus eine Bestie dar, welche das lebhafteste Verlangen hat, Kinder zu gebären. Wird dieses Verlangen nicht befriedigt, so wird die Bestie wild, rast im Körper umher, kriecht z. B. bis zur Kehle hinauf und macht hier die peinliche Empfindung des Globus. So roh nun diese Vorstellungen für uns klingen mögen, so hat doch die uterine Theorie in dieser oder jener Form durch alle Jahrhunderte hindurch bis auf unsere Tage die meisten Anhänger gehabt: physiologische und pathologische Veränderungen im Genitalapparat werden von vielen Aerzten als der einzige Ausgangspunkt aller Erscheinungen angesehen, welche wir unter dem Namen „Hysterie“ zusammenfassen. Hat man doch bis auf Briquet allgemein der Ansicht gehuldigt, dass unbefriedigte Geschlechtslust bei den meisten Frauen, namentlich bei alten Jungfern und Wittwen die einzige Ursache der Hysterie sei. Briquet wies dagegen nach, dass die geschlechtliche Enthaltbarkeit, wie sie in religiösen Orden zur Pflicht gemacht wird, an sich keineswegs Hysterie zur Folge habe. Von deutschen Aerzten hat namentlich Hasse die Ehre des zarten Geschlechts in feiner und würdiger Weise vertheidigt. Auf der anderen Seite schützt Befriedigung des Geschlechtstriebes keineswegs vor Hysterie, ja allzuhäufiger Geschlechts-genuss ruft dieselbe sogar hervor: unter 199 öffentlichen Dirnen fand Briquet 106 Hysterische, 28 Nervöse und nur 65 nicht nervenkrank. — Bei vielen im Cölibat lebenden Frauen sind gewiss die Gedanken des

Alleinstehens, das Gefühl eines verfehlten Lebens, oder (siehe unten) traurige Lebenserfahrungen als Ursache der Hysterie zu beschuldigen. Andererseits ist nicht zu verkennen, dass das Weib ein gut Theil dessen, was es ist, durch den Uterus ist. Schon physiologische Vorgänge im Genitalsystem, wie Menstruation und Schwangerschaft, geben nicht selten zu nervösen Erscheinungen Veranlassung, welche wir geradezu als hysterische bezeichnen müssen. So ist es wohl denkbar, dass Mädchen durch eine grosse Irritabilität ihres Geschlechtsapparates gequält werden, ohne sich ihrer sexuellen Wünsche klar bewusst zu werden. Bei nicht wenigen führt dieser mehrweniger unbewusste Drang zur Onanie (s. S. 566) und damit zu nervösen und geradezu hysterischen Symptomen.

Darum spielen örtliche pathologische Veränderungen am Genitalapparat bei der Entstehung der Hysterie eine grosse Rolle; und zwar sind es nicht die tieferen degenerativen Processe, wie Krebs u. dgl., sondern die leichteren Anomalien, wie Lageveränderungen des Uterus oder Ulcerationen am Orificium, mit einem Worte chronische Reizzustände im Genitalapparat, welche Hysterie bedingen. Dieser Causalnexus ist für viele Fälle durch den günstigen Erfolg, welchen die Heilung des Genitalleidens auf die hysterischen Erscheinungen hatte, sicher bewiesen. Indessen weist der Umstand, dass wenigstens der vierte Theil der Hysterischen keine Veränderungen an dem Genitalapparat haben, darauf hin, dass die Hysterie durchaus nicht in allen Fällen von den Genitalien ausgeht.

Zunächst gehören hierher alle diejenigen Fälle, in welchen ein chronischer Reizzustand an irgend einer anderen Körperstelle besteht, wodurch die Aufmerksamkeit der Kranken fortwährend auf diesen Theil gelenkt wird: so im Epigastrium in der von mir beschriebenen Epidemie. Man sieht daher nicht selten an dem Körpertheile, welchen ein Trauma getroffen hat, die ersten hysterischen Erscheinungen auftreten: Hemi-anästhesie auf der Seite, welche bei einem Falle gequetscht wurde, Lähmung der Extremität, an welcher ein Finger verletzt wurde. Auch die nervösen Gelenkaffectionen, welche so häufig bei Hysterischen beobachtet werden (s. I. S. 196), sind meist auf einen traumatischen Anlass zurückzuführen.

Sodann sind von der genitogenen Hysterie die Fälle ausgeschlossen, in welchen in Folge von Schwangerschaft und Geburt Zustände von Blutarmuth, Schwäche und Erschöpfung eintreten, die ihrerseits die Disposition zur Hysterie legen. Dies führt uns auf die Bedeutung der

Diathesen überhaupt. Alle erschöpfenden Krankheiten wie Typhus, Pocken, protrahirte Pneumonien etc. setzen Anämie und damit Disposition zur Hysterie. So begegnen wir hysterischen Erscheinungen schon bei Kindern, welche zur Tuberculose neigen und später an Lungentuberkeln zu Grunde gehen.

Hierher gehören auch die bei unserer materiellen Zeitrichtung vielfach unterschätzten Einflüsse, welche andauernde deprimirende Gemüthsindrücke, wie Liebesgram, Aerger, getäuschte Hoffnung, Sorgen auf die Entstehung der Hysterie ausüben. Bei einer sehr grossen Zahl von Hysterischen konnte ich, ohne indiscret zu sein, irgend eine das ganze Gemüthsleben erschütternde Lebenserfahrung als nächsten Anlass zum Ausbruch der hysterischen Erscheinungen nachweisen. Einmalige heftige Gemüthsbewegungen, wie Schreck, Angst, Aerger, sind nur als veranlassende Ursachen für den Ausbruch der schon vorhandenen Disposition anzusehen.

Ein sehr wichtiges ätiologisches Moment ist schliesslich die Nachahmung, die psychische Ansteckung. Ueber die Gefahr, in welcher die Töchter hysterischer Mütter stehen, von dieser die Krankheit, so zu sagen, abzulernen, haben wir schon gesprochen. Noch evidentester ist die Wirkung des psychischen Contagiums bei dem epidemischen Auftreten von hysterischen Zuständen, wie sie bei den bekannten Haarlemer Anfällen von Boerhave, bei der Besessenheitsepidemie zu Morzine von Kuhn, bei der Epidemie von Contracturen zu Gentilly, bei der Sanderslebener Epidemie von mir beschrieben sind. Bei der letzteren kam es bei den 9 Feldarbeiterinnen sogar zu einer gemeinschaftlichen Hallucination.

### Symptome.

Ein allgemeines Krankheitsbild der Hysterie mit wenigen Worten zu zeichnen, ist ein Ding der Unmöglichkeit, weil jeder einzelne Fall nur ein Bruchstück giebt von der Fülle der Erscheinungen, welche die Hysterie überhaupt darbietet. Auch der Versuch Briquet's, das Auftreten der Hysterie nach 3 Typen, bald mit, bald ohne Prodrome zu skizziren, dürfte als verfehlt zu betrachten sein. Wir sind also auf die Besprechung der einzelnen Symptome angewiesen, deren Zusammengehörigkeit wir aber nach Möglichkeit hervorheben werden.

Um in die Beschreibung der vielgestaltigen Krankheit etwas System zu bringen, besprechen wir die Erscheinungen derselben in folgenden Gruppen als I. Störungen der Sensibilität, II. der Motilität,

III. der Circulation, Secretion und Nutrition und IV. des psychischen Lebens.

### I. Störungen der Sensibilität.

Wenn wir die Störungen der Sensibilität bei der Besprechung der Symptome voranstellen, so haben wir dafür unsere guten Gründe. In der Mehrzahl der Fälle dürfte das System der sensibeln Nerven in der That das zuerst alterirte und der Ausgangspunkt sein, von welchem die übrigen Störungen, die motorischen, die circulatorischen und namentlich auch die psychischen (analog der *Dysphrenia neuralgica*; Schüle) nicht selten als ausgesprochene Reflexerscheinungen entstehen.

Die „reizbare Schwäche“ der älteren Autoren, der „Nervosismus“ der neueren (Bouchut), bildet in allen Stadien der Hysterie den Grundstein der übrigen Erscheinungen und wenn diese sämmtlich verschwinden, so bleiben jene auch nach der Genesung als hartnäckige Residuen zurück.

Die Unzahl von meist nur subjectiven, objectiv nicht nachweisbaren Sensibilitätsstörungen der Hysterischen äussern sich bald als Hyperästhesie bis zu heftigen Schmerzen, bald als Parästhesie bis zu ausgesprochenen Sensibilitätsdefecten.

#### 1. Hyperästhesie.

Als hyperästhetische Knotenpunkte, hysterogene Zonen, von welchen mancherlei Erscheinungen ausgehen, hat uns die Neuzeit drei Stellen kennen gelehrt, die hypogastrische, die epigastrische und die Kehlgegend. Viele Hysterische klagen, besonders auf der Höhe ihrer Beschwerden, über einen dumpfen Schmerz in einer oder beiden Hypogastrien, welcher bei schwachem Druck sich meist steigert, bei tiefem dagegen nachlässt. Von dieser Stelle aus lassen sich hysterische Anfälle hervorrufen oder auch coupiren. Oft ist dieselbe so empfindlich, dass die Kranken die leiseste Berührung derselben ängstlich scheuen. Ueber das häufige Vorkommen dieses Phänomens bei Hysterischen sind alle Autoren einig, nicht so über seine Localisation. Briquet localisirte die Hyperästhesie in den Bauchmuskeln (ebenso wie den bei tiefem Druck über der Symphyse eintretenden Schmerz), Charcot und schon vor ihm Schützenberger und englische Autoren in dem Ovarium (Ovarialschmerz, Ovarie). Dem Einwand, dass die Ovarien bei Leichen tiefer zu liegen pflegen, hält Charcot entgegen, dass vermöge der erectilen Turgescenz ihrer Adnexa dieselben während des Lebens wahrscheinlich höher liegen

dürften, und in der That hat man dies an den Leichen erfrorener Frauen beobachtet. Charcot leugnet übrigens keineswegs, dass gleichzeitig, in manchen Fällen sogar ausschliesslich die Haut und die Bauchmuskeln dieser Gegend gegen Druck empfindlich sein können. Aber in vielen Fällen fehlt jede Empfindlichkeit dieser Theile, ja es kann Anästhesie derselben bestehen, während ein tieferer Druck ausserordentlich schmerzhaft empfunden wird. Nach meinen eigenen Beobachtungen kann ich eine ausschliessliche Localisation des Schmerzes im Hypogastrium überhaupt nicht gelten lassen, insofern ich bei Frauen, namentlich aber bei Kindern eine viel höher, also im Hypochondrium gelegene Stelle und eine Stelle am Rücken in derselben Höhe häufig spontan und bei Druck empfindlich fand. Richer hat noch mehrere andere hysterogene Zonen — über, auf und unter den Mammæ und auf den oberen Brustwirbeln — gefunden. Die einseitige oder doppelseitige Ovarie kann oft Jahre lang die Hauptklage einer hysterischen Kranken darstellen; schon die leiseste Berührung dieser Stelle erzeugt die heftigsten Anfälle; Krampfhusten, Globus u. s. w. nehmen von hier nach dem Gefühl der Kranken ihren Ausgang.

Auch die den Ovarien benachbarten Theile, Uterus, Vagina, Harnblase können gleichzeitig oder allein von Hyperästhesie befallen sein. Jedenfalls ist es bei der letzteren angezeigt, das Orificium urethrae auf Carunkeln zu untersuchen, welche ganz ähnliche Erscheinungen verursachen können.

Fast ebenso häufig wie in der Ovarialgegend klagen Hysterische über schmerzhaft empfindungen im Epigastrium. Auch dieses ist bei Druck sehr empfindlich; auch von hier aus können hysterische Anfälle hervorgerufen werden. Auch hier kann der Sitz des Schmerzes ausschliesslich in der Haut oder in der Musculatur, oder, was am häufigsten zu sein scheint, im Magen selbst sein. Im letzteren Falle finden wir ausser der Gastralgie, welche sich bis zum Unerträglichen steigern kann, sonstige gastrische Symptome, wie Appetitlosigkeit und Widerwillen gegen die gewöhnlichen Nahrungsmittel. Ob eine solche hysterische Gastralgie ohne organische Veränderung der Magenschleimhaut (ohne Magengeschwür, welches natürlich bei hysterischen so häufig vorkommt, wie bei nichthysterischen Frauen) wirklich Marasmus und Tod herbeiführen kann, lassen wir dahingestellt.

Auch hysterische Darmkoliken mit ausserordentlicher Ansammlung von Gasen im Darm sind beobachtet. Die hochgradige Tympanitis ist dann oft ausserordentlich hartnäckig und kann Ascites oder selbst Schwangerschaft vortäuschen.

Eine besondere Besprechung verdient der hysterische Kopfschmerz, welcher so selten vermisst wird, dass Briquet denselben unter 356 Fällen 300 Mal beobachtet hat. Allgemein bekannt ist der als Clavus gewöhnlich zur Seite der Pfeilnaht localisirte Schmerz, welcher die Empfindung macht, als ob ein heisser Nagel in den Kopf hineingeschlagen würde und oft auch objectiv eine ganz umschriebene Temperaturerhöhung erkennen lässt. In anderen Fällen haben die Kranken die Empfindung einer intensiven Kälte an der schmerzhaften Stelle, eines den Schädel durchbohrenden Eiszapfens oder dergl. — Der Clavus ist aber keineswegs die einzige Form der hysterischen Cephalalgie. Vielmehr werden (abgesehen von den eigentlichen Neuralgien, s. diese) fast noch häufiger der allgemeine, diffuse Kopfschmerz und namentlich die hemieranische Form beobachtet. Auch hier lässt sich darüber streiten, ob das Gehirn und seine Häute oder die äusseren Schädelbedeckungen den Sitz des Schmerzes darstellen. (Hierüber siehe die Kapitel „Hemieranie“ und „Kopfschmerz“ I. S. 334 u. 346.)

An Rückenschmerz (Rhachialgie) leiden fast alle Hysterischen. Auch hier ist es meist äusserst schwierig den Locus laesionis festzustellen. In manchen Fällen sind wir wohl berechtigt, denselben in das Rückenmark selbst oder seine Häute zu verlegen, so bei der vielbesprochenen Spinalirritation (S. 553).

In solchen Fällen sehen wir ganz constant durch Druck auf einzelne empfindliche Wirbel ganz bestimmte Phänomene ausgelöst werden, welche als Reflexe auf innere Organe angesehen werden müssen: so sehen wir bei Druck auf die mittleren Brustwirbel, namentlich den sechsten, sofort heftige Oppression, bei Druck auf gewisse Halswirbel das Gefühl von Strangulation, bei Druck auf einzelne untere Brustwirbel die Empfindung von Bewegung im Epigastrium entstehen. Andere Male wird eben dadurch Uebelkeit, Erbrechen, Husten oder Singultus hervorgebracht.

In anderen Fällen haben die Rückenschmerzen der Hauptsache nach ihren Sitz in den Rückenmuskeln, namentlich den langen Streckern der Wirbelsäule, welche alsdann beim Sitzen ohne Lehne sehr leicht schmerzhaft ermüden. Aber auch die übrigen Fleischmassen des Rückens, namentlich der Sacrolumbalis und Trapezius sind nicht selten schmerzhaft afficirt. Dies führt uns auf die

Muskelschmerzen, Myalgien überhaupt. Briquet, welcher unter 430 Hysterischen nur 20 gefunden haben will, welche davon frei waren, geht offenbar zu weit; ebenso Inman, welcher mehrweniger alle hysterischen Schmerzen in den Ansatzpunkten der Muskeln localisirt.

Die von ihm angenommene Häufigkeit hat Briquet wohl auch bestimmt für die einzelnen localisirten Schmerzen besondere Namen zu erfinden, wie Thoracalgie, Coelialgie, Miélosalgie ( $\mu\epsilon\lambda\omicron\varsigma$  Glied).

Dieser Muskelschmerz, wo er in typischer Weise vorhanden ist, characterisirt sich dadurch, dass er nicht im Verlauf der Nerven localisirt, sondern über die ganze Masse der Muskeln, sowie ihre Ansatzstellen verbreitet ist und keine Points douloureux darbietet. Schon leiser Druck erhöht den Schmerz, während das Aufheben einer Hautfalte nicht schmerzhaft ist. Durch Bewegungen wird derselbe gesteigert, durch Ruhe gelindert. Auch der electriche Strom vermehrt denselben. Druck auf hochgradig hyperästhetische Muskeln kann selbst Anfälle hervorrufen.

Schliesslich kann auch die Haut allein oder gleichzeitig mit den darunter liegenden Theilen von Hyperästhesie befallen werden; indessen begegnet man der Hauthyperästhesie im Ganzen selten, unter 10 Fällen nur ein Mal. In manchen Fällen erstreckt sie sich über grössere Körperpartien und kann alsdann ausserordentlich quälend werden (wie bei der Princessin mit der Erbse); häufiger beschränkt sie sich auf kleine Parzellen, welche dicht an anästhetische Zonen angrenzen können. Ja zuweilen constatirt man auf derselben Hautfläche neben Aufgehobensein des Tastsinns eine merkliche Erhöhung des Schmerzgefühls (Anaesthesia dolorosa). Prä-dilectionsstellen für die Hauthyperästhesie sind die Vulva (Vaginismus) und die Brüste. An den letzteren kann dieselbe so hochgradig und anhaltend auftreten, dass die Kranken und auch der Arzt an Brustkrebs denken. Indessen überzeugt man sich bei längerer Beobachtung, dass etwaige Verhärtungen in den Brüsten sich nicht verändern, dass jede Schwellung benachbarter Lymphdrüsen ausbleibt und dass Schmerz und Druckempfindlichkeit oft auf lange Zeit bedeutend nachlassen. Auch die grosse Ausbreitung der Druckempfindlichkeit — dieselbe erstreckt sich meist auf die Haut und die Knochen der ganzen Thoraxhälfte — kann die Diagnose sicher stellen helfen.

Neben diesen mehr diffusen, nicht in bestimmten Nervenbahnen localisirten Hyperästhesien der äusseren und inneren Theile beobachtet man bei Hysterischen häufig genug auch eigentliche Neuralgien, welche in dem ganzen weiten Terrain zwischen Kopf (nervöses Zahnweh) und Sohle (Ischias) heute hier, morgen dort ihr Wesen treiben. Wichtig ist es für den Arzt, den hysterischen Zahnschmerz zu kennen, weil bei diesem natürlich das Ausreissen der Zähne völlig nutzlos ist. Sehr häufig ist die Intercostalneuralgie und hier wieder die linksseitige in der Höhe des 7. bis 10. Intercostalraumes. Wenig bekannt, aber durch zahlreiche Beobachtungen sicher verbürgt



ist der Zusammenhang dieser Neuralgie mit Affectionen des Uterus (I. S. 175). Gelingt es diese zu bessern oder zu beseitigen, so mildert sich gewöhnlich auch die Neuralgie oder sie verschwindet vollständig. Ueber die schmerzhaften Gelenkaffectionen der Hysterischen siehe das Kapitel Gelenkneurosen I. S. 196.

Nicht selten nehmen auch die höheren Sinnesorgane an der allgemeinen Hyperästhesie Theil. Dieselben sind zuweilen in wunderbarer Weise verschärft, häufiger allerdings in sehr lästiger Weise überempfindlich, so das Auge gegen Licht, das Ohr gegen Geräusch. In beiden Richtungen ist auch hier der Uebertreibung Thür und Thor geöffnet. Solche Kranke verlangen wohl, dass alle Personen im Hause auf Socken gehen und Aehnliches.

Eine besondere Erwähnung verdient hier der von Förster als *Kopiopia hysterica* (κοπιωω ermüden) beschriebene Ermüdungsschmerz der Augen. Die Kranken bekommen bei jedem Gebrauch der Augen zum Lesen, Schreiben, Nähen oder dergl., ja oft schon bei dem Versuch einen Gegenstand zu fixiren den heftigsten Ermüdungsschmerz in den Augäpfeln selbst, den Augenlidern und der Umgebung der Orbita, ohne dass sich in irgend einem dieser Theile eine organische Veränderung entdecken liesse. Freund hat bei dieser Affection eine zur Schrumpfung neigende Entzündung des den Uterus umgebenden Beckenzellgewebes gefunden, Schenk die verschiedensten Uterinerkrankungen, besonders auch Ovarialleiden. Die Unterscheidung dieser Störung von der bei schwer geirnkranke Personen beobachteten Dyslexie (s. S. 367) wird keine Schwierigkeiten machen.

## 2. Anästhesie.

Die oft im hohen Maasse ausgesprochene Anästhesie ist im Mittelalter so mancher Hysterischen verderblich geworden, denn sie galt als das sichere Kriterium, ob die verdächtige Person eine Hexe sei oder nicht. An dem Körpertheil, wo sie gefühllos war, hatte eine Berührung mit dem Teufel oder einem seiner Gesellen stattgefunden (stigma oder sigillum diaboli). Fühlte sie daselbst bei verbundenen Augen das Stechen oder Brennen der Marterwerkzeuge nicht, so war ihr Schicksal entschieden: sie wurde als Hexe verbrannt.

Mit dem Schwinden des Glaubens an Hexen waren diese wunderbaren Erscheinungen mehr und mehr in Vergessenheit gerathen, bis seit den vierziger Jahren unseres Jahrhunderts Aerzte wie Briquet auf die grosse Bedeutung derselben für die Pathologie der Hysterie und der Neurosen überhaupt aufmerksam machten. Die Anästhesie der Hyste-

rischen war den Aerzten darum so lange verborgen geblieben, weil einmal die Kranken selbst in vielen Fällen keine Ahnung von ihren Gefühlsdefecten haben und sodann, weil Anästhesie nur temporär auftreten und nach Grad und Ausdehnung ausserordentlich wechseln kann. Jetzt, wo man sich gewöhnt hat, jede Hysterische auf Anästhesie zu untersuchen, erscheint dieselbe als eines der gewöhnlichsten Symptome.

Bald sind es eine, bald zwei, bald sämtliche Qualitäten des Gefühls, welche bei Hysterischen herabgesetzt oder aufgehoben sind, am häufigsten ist es das Schmerzgefühl.

Die Anästhesie ist nicht nur an der äusseren Haut und den Schleimhäuten, sondern auch an den Muskeln und den Gelenken beobachtet worden.

Briquet hat zuerst auf die Unempfindlichkeit der *Conjunctiva bulbi*, besonders am linken Auge, so dass beim Kitzeln mit einem Papierrollchen keine Reflexzuckung erfolgt, aufmerksam gemacht; Charron auf die des Kehlkopfseingangs, so dass Berührungen mit dem Finger sehr wohl vertragen werden. Briquet erzählt von einer in toto anästhetischen Hysterica, welche man, nachdem man ihr die Augen verbunden hatte, fast nackt auf den steinernen Fussboden neben das Bett und in dieses zurückheben konnte, ohne dass sie etwas davon merkte. Grasset fragt mit Recht, ob diese Kranke psychisch intact war.

Schliesslich nehmen, wie wir sehen werden, nicht selten auch die höheren Sinne an dieser Krankheit Theil, ganz in derselben Weise wie wir es S. 320 bei der cerebralen Hemianästhesie ausgeführt haben.

Nach der Ausdehnung unterscheidet man zwischen 1. einer generalisirten, 2. einer halbseitigen und 3. einer disseminirten Anästhesie.

1. Die generalisirte Form ist sehr selten. Solche Kranke können nur unter Controle der Augen zweckmässige Bewegungen ausführen. Sie können nicht festhalten; sie gehen mit ausserordentlicher Schwierigkeit und haben die Empfindung, als befänden sie sich im leeren Raume.

2. Die Hemianästhesie ist die häufigste Form. Sie betrifft häufiger die linke als die rechte Körperhälfte. Unter 400 Fällen wurde sie im Ganzen 93 Mal und von diesen 70 Mal auf der linken Seite gefunden. Ist sie vollständig typisch ausgebildet, so schneidet sie genau mit der Mittellinie des Körpers ab und erstreckt sich auch auf die Schleimhäute. Auch die höheren Sinnesorgane der betroffenen Körperhälfte — Gesicht, Gehör, Geruch und Geschmack — sind in Mitleidenschaft gezogen. Auf der hemianästhetischen Seite besteht ausserdem

Ovarie, so dass man aus dieser wieder auf den Sitz der Anästhesie schliessen kann. In anderen Fällen ist die Hemianästhesie keine vollständige: sie findet sich in voller Ausbildung nur an einem Gliede. Immer aber, mag sie nun vollständig oder unvollständig sein, betrifft sie wesentlich das Schmerzgefühl, zuweilen auch das Temperaturgefühl. Die Störung des Schmerzgefühls kann so hochgradig sein, dass die Kranken bei verbundenen Augen keine Ahnung davon haben, wenn man ihnen die Schwimmbäute zwischen den Fingern oder eine Hautfalte im Nacken oder am Vorderarm mit einer Nadel durchbohrt; ebenso bleibt die Durchleitung der stärksten galvanischen oder faradischen Ströme — selbst durch eingestochene Nadeln — ohne jegliche Spur von Empfindung. Eine sehr eigenthümliche Erscheinung besteht ferner darin, dass solche Kranke den anästhetischen Arm sehr wohl bei offenen, nicht aber bei geschlossenen Augen bewegen können. Derselbe bleibt ferner bei passiven Bewegungen in der Stellung stehen, die man ihm gegeben (Duchenne). Im Gegensatz zu dieser objectiv leicht nachweisbaren Hemianästhesie habe ich nicht wenige Fälle beobachtet, wo die Kranken Gefühllosigkeit der einen Körperhälfte angaben, ohne dass sich dieselbe mit unseren Hilfsmitteln objectiv nachweisen liess (ideelle Anästhesie).

M. Rosenthal unterscheidet eine mehr acut und eine mehr chronisch verlaufende hysterische Hemianästhesie. Dem Ausbruch der acuten Form geht nicht selten sogenanntes „hysterisches Fieber“ voraus: Frösteln von Hitzgefühl und Hautröthung gefolgt und Störungen des Allgemeinbefindens ohne nachweisbare Temperaturerhöhung. Auch bei der chronischen Form fand Rosenthal die gefühlskranke Körperhälfte blasser und kühler. Der Eintritt der Besserung giebt sich durch Umschlagen der Anästhesie in Hyperästhesie kund. In einem von mir beobachteten auch sonst, namentlich durch seine schnelle Heilung mittelst Electricität bemerkenswerthen Falle bestand links Anästhesie des Quintusgebiets und der Sinne, rechts Anästhesie der ganzen Körperhälfte, also gekrenzte Hemianästhesie. Von den Störungen der Sinne ist die häufigste und am sichersten zu constatirende die des Auges. Am auffälligsten ist hier die Achromatopsie, d. i. das Unvermögen mit dem Auge der gefühlsgestörten Körperhälfte Farben zu unterscheiden. Legt man einer solchen Kranken, während das der Hemianästhesie entgegengesetzte Auge zugehalten wird, verschieden gefärbte Gegenstände vor, — am besten intensiv gefärbtes Seidenpapier, wie es zu Papierblumen verwandt wird — so bezeichnet sie alle oder fast alle Farben durchweg als weiss oder grau. Am längsten erhält sich

die Wahrnehmung von gelb und blau. Manche Kranke scheinen ihre ganze Umgebung wie ein gleichmässig gefärbtes Sepiabild zu sehen.

In anderen Fällen besteht mehrweniger lange Zeit Amblyopie.

Auch Gehör, Geruch, Geschmack können auf der anästhetischen Seite herabgesetzt sein. In noch anderen Fällen begegnen wir anderen Anomalien und Idiosyncrasien der Sinne: von Seiten des Gesichts andauernde grüne oder rothe Färbung aller Gegenstände, Hallucinationen von vorbeilaufenden Thieren, besonders Ratten oder phantastischen Gestalten; von Seiten des Gehörs Brausen oder Pfeifen im Ohr; von Seiten des Geruchs Empfindung eines Leichengeruches nach jedem Anfall, Vorliebe für den Geruch von verbranntem Haar, von *Asa foetida* u. dgl. Von eigentlichen Idiosyncrasien ist zu erwähnen, dass gewisse Geräusche wie Schieferstiftquicken, Aepfelschnurpsen, ja selbst Seidenrauschen und ebenso Gerüche nach Käse oder Knoblauch ausserordentlich unangenehm empfunden werden und im Stande sind, sofort allerlei nervöse Zufälle hervorzurufen.

3. Die disseminirte Form der Anästhesie ist ebenfalls oft beobachtet und würde es noch häufiger sein, wenn sie nicht wegen der geringen Ausdehnung der anästhetischen Zone ganz übersehen würde. Denn gerade diese Kranken haben gewöhnlich keine Ahnung von den oft über den ganzen Körper zerstreuten anästhetischen Plaques, welche immer wieder von normal empfindender Haut unterbrochen sind. So sah Briquet bei einer Kranken die Anästhesie nur auf die Umgebung des Afters und der grossen Schamlippen beschränkt. Erstreckt sich dieselbe auch noch auf die Scheide, so empfinden solche Frauen gar kein Wollustgefühl und verabscheuen den Coitus. Zuerst treten die anästhetischen Zonen gewöhnlich an der Peripherie des Körpers auf. Nach Charcot sollten dieselben zu der Verbreitung der Nerven gar keine Beziehung zeigen; dasselbe hatte Briquet behauptet, welcher ihre Ausdehnung mehr conform den Blutgefässen constatirt haben wollte. M. Rosenthal hat dagegen nachgewiesen, dass die Anästhesie den Begrenzungslinien der Hautnerven nach Voigt folgt und in keiner Weise bizarr ist in ihrer Ausbreitung.

## II. Motorische Störungen.

Auch hier haben wir auf der einen Seite Reizungsphänomene, krampfartige Erscheinungen\*) (Convulsionen und Contracturen).

\*) Die Convulsionen treten bei vielen Hysterischen so sehr in den Vordergrund, dass manche Autoren die Hysterie in zwei verschiedenen Formen, der convulsiven und nichtconvulsiven, besprochen haben.

turen), auf der anderen Lähmungsercheinungen zu verzeichnen.

### 1. Krampfartige Erscheinungen.

Die krampfartigen Erscheinungen basiren zum grossen Theil auf der meist sehr gesteigerten Reflexerregbarkeit der Hysterischen. So sehen wir bei leiser Berührung dieser oder jener Hautstelle Krampfhusten, krampfartiges Zusammenschnüren der Kehle, des Magens u. s. w. eintreten.

Die Krämpfe können allgemeine oder partielle sein.

a) Die allgemeinen Krämpfe der Hysterischen gleichen bald denen bei Epilepsie, bald denen bei Tetanus, Katalepsie, Chorea oder Hydrophobie. Ihre gewöhnliche Erscheinungsform ist der hysterische Anfall. Wenn dieser aber namentlich in unserer Zeit von Frankreich aus als das Hauptsymptom der Hysterie hingestellt worden ist, so ist dagegen zu betonen, dass eigentliche Anfälle doch ausserordentlich häufig vermisst werden, nach Briquet, dessen Erfahrung z. Z. 430 Beobachtungen umfasste, bei der Hälfte der Kranken. So soll unter andern bei Prostituirten (S. 574) meist die nichtconvulsive Form der Hysterie vorkommen.

Prodromalerscheinungen können fehlen; meist aber sind sie vorhanden und können in so lästiger Weise sich äussern, dass die Kranken den Ausbruch eines Anfalls herbeisehnen, weil dieser den Bann sofort löst, unter welchem sie stehen. Die gewöhnlichsten Prodromalerscheinungen sind: Grosse Unruhe und Unstätigkeit, Reizbarkeit, häufiges Gähnen und Senfzen, leichte Zuckungen; daneben Verdauungsstörungen mit Gefühl von Einschnürung im Epigastrium.

Veranlassung zum Ausbruch des Anfalls können die verschiedensten Umstände werden, vor allen Gemüthsbewegungen und ärztliche Untersuchungen, namentlich der Unterleibsorgane. Bei einem sehr heruntergekommenen hysterischen Fräulein sah ich nach der oberflächlichen Fingeruntersuchung durch einen geübten Gynäecologen maniacalische Anfälle ausbrechen. Eine Art von Aura geht am häufigsten vom Epigastrium aus, wo die Kranken beim Beginn des Anfalls ein Gefühl von Brennen oder Zusammenziehen haben; ebenso häufig aber dürfte eine Empfindung in der Ovarialgegend den Anfall einleiten; doch zieht sich diese oft schnell nach dem Epigastrium und hält hier längere Zeit an (s. oben hysterogene Zonen). Selbst wenn die Aura, wie es selten der Fall ist, von den Extremitäten ausgeht, zieht sie sich schnell nach dem Epigastrium hin, so dass dieses demnach als der cardinale Ausgangspunkt der hysterischen Aura dasteht. Vom Epigastrium aus

fühlen die Kranken die Aura gewöhnlich nach der Kehle zu aufsteigen in Gestalt einer Kugel (*globus hystericus*), die sich dann hier festsetzt und ein Gefühl von Constriction hervorbringt, von welchem die Kranken sich durch allerlei Bewegungen mit den Händen befreien zu wollen scheinen zu einer Zeit, wo das Bewusstsein bereits geschwunden oder wenigstens umdüstert ist. Selten beginnt die Aura direct mit diesem Strangulationsgefühl an der Kehle. — Als cephalische Aura hat schliesslich Bernutz die subjectiven Gehörsempfindungen (Pfeifen, wie das einer Locomotive) oder die plötzliche Verdunkelung des Gesichtsfeldes, welche in seltenen Fällen den Anfall einleiten, bezeichnet. Macht die Aura alle Stationen (Piorry's „noeuds“, Knotenpunkte) durch, so beginnt sie in der Ovarialgegend, zieht schnell zum Epigastrium, von hier nach der Kehle und von da nach dem Kopfe, wo unter Kopfschmerz und Schwindel das Bewusstsein schwindet. Jenachdem nun die Empfindung der Aura an einer oder der anderen dieser Localitäten mehr hervortritt, kann man im gegebenen Falle von einer ovarialen, epigastrischen, laryngealen (*Globus*) oder cephalischen Aura sprechen.

Das Bewusstsein schwindet gewöhnlich mit einem dumpfen Schrei, der während des Anfalles sich wiederholen kann und keineswegs das markdurchdringende hohe Timbre des epileptischen hat, sondern mehr dem dumpfen Stöhnen einer Schwerleidenden, einer Operirten gleicht. Auch sonst besteht ein grosser Unterschied in der Art, wie der Bewusstseinsverlust eintritt bei Hysterischen und bei Epileptischen. Während diese plötzlich hinstürzen, gleichgültig wohin, ob gegen eine scharfe Ecke oder in Glasscheiben oder in das Feuer, behalten die Hysterischen zu Anfang des Anfalls noch so viel Bewusstsein, um solche Gefahren zu vermeiden. Nach dem Umfallen aber tritt in den schweren Anfällen Bewusstseinspause in derselben Vollständigkeit ein, wie bei den Epileptischen: die Kranken haben hinterdrein ebensowenig wie diese eine Ahnung von dem, was mit ihnen vorgegangen. Während der leichteren Anfälle dagegen sehen und hören die Kranken alles, was um sie vorgeht und können sich später darauf besinnen; nur vermögen sie dies während des Anfalles nicht kund zu thun und überhaupt nicht nach Aussen zu reagieren, obwohl auch hier vor allzugrosser Leichtgläubigkeit manchem Kranken gegenüber gewarnt werden muss. Denn nicht selten gelingt es, durch eine kalte Uebergiessung, ja sogar durch die blossе Drohung, eine solche vorzunehmen, den Anfall sofort zu coupiren. — Die Suffocationserscheinungen können so beängstigend sein, dass man Asphyxie befürchten und dem Gedanken an eine Tracheotomie, wie sie

in England in ähnlichen Fällen wirklich ausgeführt ist (Marshall Hall), Raum geben möchte.

Inzwischen kommen aber die Convulsionen zum Ausbruch. Dieselben zeichnen sich besonders durch zwei Merkmale aus: durch die grosse Ausdehnung der Bewegungen und die Unregelmässigkeit ihrer Reihenfolge. Die specifisch klonischen Convulsionen erstrecken sich über alle Muskeln des Körpers: nicht nur die Extremitäten, sondern auch der Rumpf werden in wilder Unordnung hin- und hergeworfen. Jetzt tritt Extension, jetzt Flexion, jetzt Pro-, jetzt Supination eines Gliedes ein; jetzt wird der Rumpf nach der einen, jetzt nach der anderen Seite, jetzt nach vorn, jetzt nach rückwärts geschleudert. Bernutz möchte alle diese Bewegungen zurückführen auf das instinctive Bestreben den Feind, welcher die Kehle zusehnürt, zu entfernen. Das Gesicht bleibt meist ruhig und frei von Grimassen.

In einem Falle sah ich ein uterinkrankes hysterisches Fräulein während der Anfälle Bewegungen mit dem Becken wie beim Coitus ausführen. Kalte Uebergiessungen brachten sofort Ruhe.

Allmählich lässt die Gewaltsamkeit und schnelle Aufeinanderfolge der Bewegungen nach; die Kranken werden ruhiger und so kann der Anfall wirklich zu Ende gehen. Zuweilen bedeutet diese Ruhe aber nur einen Waffenstillstand, der Krampf beginnt von neuem und kann sich zwei bis drei Mal und öfter wiederholen. Geht der Anfall dann wirklich zu Ende, so kann mit dem Aufhören der Convulsionen das Bewusstsein sofort zurückkehren. In anderen Fällen kommt es nicht sofort zum klaren Bewusstsein, sondern es folgt zunächst ein Zwischenzustand, in welchem das Gesicht bald den Ausdruck von Angst, bald den von Aerger, Abscheu oder Zorn, bald den von wollüstigem Verlangen haben kann, bis nach einigen Seufzern und Thränen die Kranken aus dem traumhaften Zustand erwachen.

Noch andere Kranke zeigen vor dem Erwachen einen Zustand von Aufregung, in welchem sie declamiren oder singen oder in krampfhafter Weise lachen. Soviel über die gewöhnlichen hysterischen Anfälle.

In neuerer Zeit hat man unter dem Namen der Hystero-Epilepsie hysterische Anfälle beschrieben, bei welchen tonische Krämpfe das Symptomenbild beherrschen. Beiläufig hat man diese Anfälle schon längst gekannt. So finde ich dieselben in dem Gespräch der beiden Klosterhunde, Coloquio de los perros von Cervantes (1613) bei einer sogenannten Hexe in classischer Weise beschrieben. Mit G. Scholz können wir drei verschiedene Combinationen von hysterischer mit epileptischer Erkrankung unterscheiden, nämlich 1. Epilepsie mit Hysterie com-

plicirt. Die Kranke leidet schon längere Zeit an echter Epilepsie und hierzu gesellt sich, durch besondere Ursachen veranlasst, Hysterie mit convulsiven Anfällen. So in einem Falle von Landouzy: Eine junge Frau, seit Kindheit mit epileptischen Krämpfen behaftet, verheirathet sich mit 18 Jahren, ohne ihren Gatten von der Krankheit in Kenntniss zu setzen. Als dieselbe sich dann zeigt, kommt es zum ehelichen Zerwürfniss. Jetzt treten hysterische Anfälle auf, die epileptischen dagegen in den Hintergrund. Später bringt eine Schwangerschaft den ehelichen Frieden zurück: die Hysterie verschwindet, die Epilepsie bleibt.

2. Hysterie mit Epilepsie complicirt: Eine längere Zeit schon an Hysterie leidende Frau bekommt durch andere Ursachen noch Epilepsie hinzu, und es besteht also eine wirkliche Complication beider Krankheiten.

3. Hysterie mit epileptischen Anfällen: Es treten im Verlauf der Hysterie Krampfanfälle auf, welche den epileptischen ganz und gar gleich erscheinen und doch ein integrierender Theil der Hysterie sind. Für diese dritte Form, welche uns hier besonders beschäftigen soll, zieht Charcot dem Namen Hystero-Epilepsie die anderen „epileptiforme Hysterie“ oder „Hysteria major“ vor. Die Krampfanfälle, welche bei dieser Form beobachtet werden, sind lange Zeit als ein buntes Gemisch von hysterischen und epileptischen Symptomen angesehen worden. Charcot dagegen hat nachgewiesen, dass die scheinbar wirt durcheinanderlaufenden Vorgänge während der vollen ständigen Anfälle einem ganz bestimmten Gesetz folgen. Daneben beobachtet man allerdings undeutliche, unvollständige und abnorme Anfälle.

Der vollständige Anfall zerfällt in 4 Perioden und hat ein Prodromalstadium. Einige Tage zuvor wird die Kranke von Unwohlsein, Appetitlosigkeit, Erbrechen befallen. Sie wird schweigsam und melancholisch oder aufgereggt. Die Hemianästhesie wird intensiver und breitet sich oft auf die andere Körperhälfte aus. Häufig kommen Gesichtshallucinationen von Thieren; grosse Convulsibilität. Jetzt zeigen sich die Symptome der Aura: Ovarialschmerz, Globus, Ohrensausen u. s. w. Dann beginnt der Anfall selbst mit Verlust des Bewusstseins.

1. Epileptoide Periode. Dass es sich hier nicht um einen veritablen epileptischen Anfall handelt, erhellt daraus, dass man jeden Augenblick durch Druck auf die Ovarialgegend und ebenso durch elektrische Ströme den Anfall coupiren kann. Im Uebrigen zerfällt derselbe in 3 Phasen: die tonische, die klonische und die der Resolution. Richer und Regnard, Charcot's Schüler, haben diese 3 Phasen mittelst der berussten Trommel des Myographion durch die Muskeln



der Vorderseite des Vorderarms graphisch darstellen lassen. In der ersten tonischen Phase steigt die Curve in einer mehrfach wellenförmigen Linie an, dann folgt dem Maximum, der Muskelcontraction entsprechend, eine horizontale Linie; in der zweiten klonischen Phase folgt eine anfangs fein ausgezackte Linie, deren Zacken nach der dritten Periode der Resolution zu immer grösser werden, bis in dieser der erschlaffte Muskel eine gerade Linie zeichnet.

2. Periode der Contorsionen (Gliederverschränkungen) und ausgiebigen Bewegungen (Clownismus). Von jenen ist am häufigsten die Sprengstellung des ganzen Körpers, so dass nur Kopf und Füsse auf der Unterlage aufstehen, der übrige Körper aber nach oben convex gekrümmt ist; von diesen eine Art Salaankrampf (s. I. S. 322) des ganzen Oberkörpers in sitzender Stellung. Jenes „Brückemachen“ sah ich bei einem schwächlichen Fräulein von 20 Jahren jeden Abend von 5 bis 11 Uhr monatelang eintreten und mit Unterbrechungen stundenlang bestehen. In diesem Falle brachte erst die von R. Ols-hausen ausgeführte Ovariectomie Heilung.

3. Periode der leidenschaftlichen Stellungen. Bald sind es traurige, bald heitere Hallucinationen, welche in schauspielerhaften Attituden der Kranken ihren Ausdruck finden.

4. Schlussperiode. Endlich kommt die Kranke zur wirklichen Welt zurück, verbleibt aber noch eine Zeit lang in einem meist melancholischen Delirium, mit Hallucinationen von Thiergestalten, allgemeinen oder partiellen, zuweilen sehr schmerzhaften Contracturen u. dgl.

Dieser typische Anfall mit seinen 4 Perioden dauert im Mittel eine Viertelstunde. Er kann sich aber wiederholen und alsdann eine Reihe von Anfällen entstehen, deren Zahl zwischen 20 und 200 und mehr variiren kann. Alsdann bleibt die Kranke in einem „Status“ (état de mal), analog dem Status epilepticus, der über 24 Stunden anhalten kann. Zum Unterschiede von dem Status epilepticus fehlt aber die Temperaturerhöhung, es zeigt sich der Einfluss des Ovarialdruckes u. s. w. wie während des Anfalles selbst. Statt des typischen Anfalles können Varietäten desselben statthaben, indem entweder die eine Periode nach Intensität und Dauer vor der anderen prädominirt oder indem noch Symptome, z. B. Somnambulismus und Katalepsie sich den typischen Symptomen beimischen. Im ersten Falle kann entstehen ein epileptischer Anfall, ein Anfall von Besessenheit, von Extase, von Delirium. Im zweiten Falle stellen sich nach der ersten oder zweiten Periode des typischen Anfalles Katalepsie oder Somnambulismus ein, so dass diese

an die Stelle der dritten treten oder sie schieben sich zwischen zwei Phasen ein.

b) Partielle Krämpfe können bald in diesem, bald in jenem Körperteil auftreten; zunächst wiederum in den willkürlichen Muskeln als zeitweises Zusammenzucken einzelner Glieder oder des ganzen Körpers oder als ausgeprägte Chorea oder Zittern. Jene Zuckungen sind in vielen Fällen ausgesprochene Reflexzuckungen, welche bei Berührung bestimmter meist hyperästhetischer Körperstellen sofort ausgelöst werden. Sie sind am häufigsten zur Zeit, wo die Ovarie am ausgesprochensten und die Reflexerregbarkeit überhaupt am meisten gesteigert ist. In den meisten Fällen sind es Bewegungen von geringem Umfang, wie Kopfnicken, Hintenüberwerfen des Kopfes, Schulterzucken, Blinzeln, Nystagmus, Zusammenzucken der einen Unterextremität, rhythmische Bewegungen des Beckens wie beim Coitus. Hammond hat klonische Zuckungen namentlich bei Besucherinnen von spiritistischen Sitzungen beobachtet. Von tonischen partiellen Krämpfen sieht man am häufigsten Trismus zuweilen mit Zähneklappern oder ruckweise erfolgender seitlicher Verschiebung der Kiefer gegeneinander. Ausser den bei der gewöhnlichen Chorea beobachteten unwillkürlichen Muskelbewegungen ist hier eine rhythmische Chorea von Charcot beobachtet worden. Dieser sah eine 19jährige Hysterische 10 Tage lang mit Ausnahme der Nachtstunden, wo sie schlief, im Bett sitzend den Oberkörper mit dem Kopf jetzt nach den Füßen zu im extremsten Grade biegen und dann wieder sich auf das Kopfkissen zurückwerfend strecken. Solche „salutations“, Grussbewegungen führte sie in der Minute zuerst 40 bis 80, später 30 bis 40 aus. Dazu kamen noch Bewegungen der oberen Extremitäten, welche Charcot als Schwimmbewegungen bezeichnet. In anderen Fällen sah ich die Bewegungen wesentlich durch rhythmische Contractionen des grossen Brustmuskels hervorgebracht werden, so bei einer Putzmakerin, welche namentlich nach angestrenzter Näharbeit davon befallen wurde. Druck auf das schmerzhaft Ovarium hatte meist sofortigen Stillstand dieser Bewegungen zur Folge. Sobald aber der Druck aufhörte, fingen die Bewegungen wieder an. Aehnliches beobachtete ich beim Schüttel- oder Zitterkrampf der Hysterischen, welcher nicht selten halbseitig auf der Seite des empfindlichen Ovariums sich zeigte. Hier sah ich durch mässigen, aber längere Zeit fortgesetzten Druck auf das sehr empfindliche Ovarium das Zittern sofort und dauernd aufhören. Soche Zitterbewegungen sollen namentlich bei ängstlichen, früher schlecht behandelten Individuen leicht durch Drohungen hervorgerufen werden können.

Auch die glatten Muskeln der inneren Organe zeigen in nicht wenigen Fällen krampfartige Erscheinungen: bald sind die glatten Muskeln des Digestions- oder des Respirationstractus, bald die des Urogenitalapparates afficirt. Unter den krampfartigen Erscheinungen im Bereiche des Digestionsapparates ist die seit Alters bekannteste der Globus hystericus. Dieser ist so häufig, dass Briquet ihn unter 400 Hysterischen 370 Mal gefunden hat. Die Empfindung des Globus, d. i. einer vom Epigastrium nach der Kehlkopfgegend aufsteigenden Kugel, wird von den einzelnen Hysterischen verschieden beschrieben. Gewöhnlich bleibt die Kugel in der Kehlegegend stecken und bringt hier ein beängstigendes Constrictionsgefühl hervor, welches von einzelnen Kranken als die Empfindung eines verschluckten festen Körpers, von anderen als die von Zusammenschnürung durch Fingerdruck oder durch einen Strang beschrieben wird. In manchen Fällen ist damit die Unfähigkeit flüssige, in anderen die feste Nahrungsmittel zu schlucken verbunden. Jedenfalls handelt es sich dabei anatomisch zunächst nur um peristaltische Bewegungen des Oesophagus (Oesophagismus, M o u - d i è r e) von unten nach oben, welche alsbald in einen tonischen Krampf der Ringmuskulatur des Pharynx und gleichzeitig in einen solchen der Kehlkopfmuskulatur auslaufen.

Das hysterische Erbrechen ist wohl ebenfalls als ein Krampf der glatten Muskeln des Magens und des Oesophagus zu deuten. In schlimmen Fällen tritt dasselbe nach jedem Ingestum auf und auch dann, wenn der Magen vollständig entleert ist, hält ein sehr lästiges Würgen oft noch lange Zeit an. In leichteren Fällen bleibt es bei einem Zusammenschnürungsgefühl in der Magengegend. Es ist zu verwundern, dass Hysterische, welche so viel erbrechen, dass von den eingeführten Nahrungsmitteln gar nichts oder nur ein Minimum bei ihnen bleiben kann, dennoch ein gutes, ja in manchen Fällen sogar ein blühendes Aussehen behalten können. Indessen ist hier einmal in Betracht zu ziehen, dass solche Kranke sich meist wenig oder gar nicht bewegen; der Stoffwechsel ist daher ein sehr langsamer, so dass auch die Defécation längere Zeit vollständig ausgeblieben sein soll. Hier ist aber ein gewisses Misstrauen gegen manche Patienten sehr am Platze. Ganz unglaublich klingt die selbst von Briquet angenommene Möglichkeit, dass der Koth aus dem Dickdarm durch die Heocoecalclappe hindurch nach oben regurgitiren und per os ausgebrochen werden könne, so dass die Kranken auch das, was ihnen durch Klystire beigebracht war, durch Erbrechen wieder zu Tage gefördert hätten.

Partielle Krämpfe des Darms, welche circuläre Abschnürungen eines Darmstückes mit hochgradiger Gasanhäufung bedingen, können Geschwülste simuliren. Damit sind oft weithin hörbare Darmgeräusche, zuweilen auch unerträgliche Schmerzen verbunden.

Im Bereiche des Respirationsapparates sind zunächst klonische Krämpfe der Kehlkopfs- und Bronchialmuskeln zu erwähnen, die von einem meist intensiven, hohen Schrei begleitet sind. Dieser kann sich regelmässig wiederholen und die grösste Aehnlichkeit mit den Stimmäusserungen des Hundes, der Katze, der Hühner, der Frösche annehmen. Solche Thierstimmen sind auch epidemisch, durch Ansteckung verbreitet, beobachtet worden. Auch der gewöhnliche Singultus ist bei Hysterischen nicht selten mit lauten Stimmäusserungen verbunden: so hörte ich von einer meiner Kranken, so oft sie sich meiner Wohnung näherte, das laute Schlucksen schon von der Strasse her.

Viele Kranke werden gequält durch hartnäckig andauerndes Gähnen, andere durch Niesen. Das Gähnen stellt nicht selten den Vorläufer eines heftigen allgemeinen Krampfanfalles dar. Noch häufiger sind Weinkrämpfe, seltener Lachkrämpfe: die Töchter eines Präsidenten in Rouen lachten trotz Schelten und Toben der Eltern zwei Stunden hintereinander auf das Heftigste (Houiller). Hierher gehört der auch physiologisch alltäglich beobachtete Kitzel zu lachen bei Mittheilung eines traurigen Vorfalles. Hysterische Frauen neigen hierzu in hohem Grade.

Der hysterische Reizhusten, ausgezeichnet durch seinen trockenen, gellenden Ton, („Schafhusten“) ist eines der quälendsten Symptome, insofern er meist nur während des nächtlichen Schlafes die Kranken verlässt. Gerade diese letztere Eigenthümlichkeit ist wichtig in Betreff der Differentialdiagnose von Phthisis, welche man besonders zu befürchten geneigt werden kann, wenn, neben hochgradiger Anämie, Schwäche und schmerzhaften Stellen am Thorax, in Folge von Unterdrückung der Regel, sich blutig gefärbter Auswurf einstellt.

Von Seiten des Circulationsapparates ist Herzklopfen ein sehr häufiges Symptom. Dasselbe tritt bei den geringsten Anlässen auf und kann Stunden, ja Tage lang anhalten. Zuweilen ist es mit Unregelmässigkeit der Herzaction, seltener mit neuralgischen Schmerzen verbunden. Das Herzklopfen sowohl, wie die nicht selten hörbaren Geräusche am Herzen sind gewiss häufig auf Anämie zurückzuführen. Im Gebiet der Hautgefässnerven besteht gewöhnlich eine grosse Erregbarkeit: Hysterische zeigen bald Gänsehaut, bald auffälliges Erröthen.

Auch am Urogenitalapparat sind Krampferscheinungen nicht selten. Verhältnissmässig häufig ist Spasmus des Sphincter vesicae, welcher die Entleerung des Urins so sehr behindern kann, dass der Gebrauch des Katheters nothwendig wird. Krämpfe des Detrusor sollen plötzlichen unfreiwilligen Harnabgang zur Folge gehabt und solche der Ureteren Nierenkoliken vorgetäuscht haben. Krampf im Mastdarmschliesser kann die Stuhlentleerung wie die Untersuchung des Mastdarms erschweren; an der Scheide erzeugt derselbe die Erscheinungen des Vaginismus.

**Tonische Krämpfe.** Eine besondere Besprechung verdienen die hysterischen Contracturen. Dieselben treten gewöhnlich erst im Stadium der ausgebildeten Hysterie auf, oft nach Lähmungen und Anästhesien und befallen alsdann die gelähmten Extremitäten in derselben Weise wie bei cerebralen Läsionen. Zuweilen gehen Gefühl von Taub- und Eingeschlafensein, Schmerzen oder Crampi in dem Gliede vorher. Meist aber treten die Contracturen ohne Prodrome plötzlich ein.

Man kann unterscheiden zwischen einer hemiplegischen, paraplegischen und circumscripten Form.

Bei der hemiplegischen Form steht der Arm meist in Flexion, zuweilen auch, aber selten in Extension; im letzteren Fall liegt er starr längs des Rumpfes an. In anderen Fällen ist der Arm extendirt und abducirt; in noch anderen trägt ihn der Kranke hinten auf den Rücken gedreht; die Verdrehung kann so weit gehen, dass eine Luxation der Schulter entsteht. Die untere Extremität steht gewöhnlich in Extension mit Varoequinus; selten findet man allgemeine Flexionsstellung der Gelenke.

Auch bei der paraplegischen Form beginnt die Contracturstellung gewöhnlich zuerst an einem Bein und geht erst später auf das andere über. Schliesslich stehen beide unteren Extremitäten in completer Extension und Adduction, so dass die fest aneinander gepressten Kniee nicht von einander entfernt werden können. In solchen Fällen kann man, wenn auch die Sehnenreflexe sehr gesteigert sind, in Versuchung kommen, eine spastische spinale Paralyse zu diagnosticiren. Endlich kann die Contractur auch alle vier Extremitäten befallen.

Zu den circumscripten Contracturen zählen vor allen gewisse Formen von Reflexcontractur: so hat man nach einem Nadelstich eine monatelang anhaltende Beugecontractur des Zeigefingers und ebenso lange andauernden Lidverschluss durch ein in das Auge gewehtes Sandkorn entstehen sehen. In anderen Fällen ist die reflectorische Reizung nicht mehr mit Sicherheit nachzuweisen. So sah ich bei einem 12jäh-

rigen hysterischen Mädchen monatelang tonischen Lidkrampf bestehen, welcher durch den Batteriestrom relativ schnell beseitigt wurde. Hierher gehören ferner Contractur der einen Gesichtshälfte, welche Lähmung der anderen vortäuschen kann, Trismus, Contractur der Zungenmuskulatur, der Halsmuskeln (*Torticollis hystericus*), der Augenmuskeln, ja selbst der Iris und der Accommodationsmuskeln.

Am wichtigsten aber von den partiellen Contracturen ist die hysterische Gelenkcontractur, insofern dieselbe eine wirkliche Krankheit des Gelenkes vortäuschen kann, während es sich doch nur um eine schmerzhaft Contraction der das Gelenk umgebenden Muskeln handelt. Am häufigsten befallen ist das Hüftgelenk, dann das Knie, die Hand, der Fuss und die Schulter. Oft beginnt die Contractur ebenso plötzlich wie bei einer acuten Gelenkaffection und geht mit denselben lancinirenden, bohrenden, pulsirenden Schmerzen einher wie jene. Auffällig aber ist von vornherein, dass die am Tage wüthenden Schmerzen den Schlaf nicht stören, sondern erst mit dem Erwachen wieder beginnen. Ausserdem ist charakteristisch, dass starker Druck, sowie Druck der Gelenkflächen gegeneinander nicht schmerzhaft ist, während leiser Druck, sowie Berührung der umgebenden Haut sehr unangenehm empfunden werden. Schliesslich fehlen alle sonstigen Zeichen einer Gelenkentzündung, vor allem Hitze, Röthe und Anschwellung. Indessen ist das Gelenk durch die Contractur vollständig immobilisirt: das Glied verharret in einer habituell fixirten Stellung. Nicht nur active, auch passive Bewegungen sind unmöglich. Chloroform löst die Contractur; dieselbe tritt aber sofort wieder ein, sobald die Narcose aufhört. Eine Fixirung des Gelenkes durch feste Verbände während der Narcose wird darum nach dem Erwachen meist schlecht vertragen und wenn ja, so hat man selbst nach wochenlangem Liegen des Verbandes die Contractur nach dem Abnehmen desselben sofort wieder eintreten sehen.

Die Contracturbildung ist wie gesagt ein spätes Symptom der hysterischen Erkrankung; selten tritt sie im Beginne auf. An den unteren Extremitäten sind die Contracturen nicht selten von Fussphänomen und „epileptoidem Zittern“ (*Brown Séquard*) begleitet. Sie können sehr lange Zeit, Monate, ja Jahre lang anhalten und, was das Wunderbarste ist, dann plötzlich und zuweilen ohne jede merkliche Veranlassung, oft nach einer Emotion, sich lösen: so hat *Charcot* 6 Jahre lang bestandene Contracturen plötzlich aufhören sehen. In zwei Fällen sah ich bei Mädchen von etwa 12 Jahren sehr eigenthümliche Contracturstellungen an der einen Unterextremität, welche bei der einen, einem blühenden Landmädchen, die sonst keine Spur von hysterischem Wesen zeigte, mehrmals spontan

zurückgingen, um nach Monaten wiederzukehren. Bei dieser bestand eine Stellung der linken unteren Extremität, wie sie für Coxalgie typisch ist, wochenlang. Aber auch während der Contracturperioden trat tageweise vollständiges Wohlbefinden ein. Ein Mal war Anästhesie des ganzen linken Beines bis zur Höhe der Spina ilei damit verbunden und mehrmals eine überaus schmerzhaft e Stelle an der linken Ferse.

Ueber katal eptische Zustände s. unten beim „Hypnotismus.“

## 2. Lähmungserscheinungen.

Lähmung ist kein seltenes Symptom bei Hysterischen, insofern man sie in dem vierten Theil der Fälle beobachtet hat. Nach Benedikt characterisirt sich die hysterische Lähmung durch gleichzeitiges Vorhandensein von Anästhesien der Haut, der Muskeln und Gelenke, durch Herabsetzung der electricen Erregbarkeit in den Muskeln, während die indirecte von den Nerven aus erhalten bleibt, durch plötzliches Umschlagen der Hautanästhesie in Hyperästhesie nach erfolgter electricer Reizung des Plexus, durch ursprüngliches Fehlen der excentrischen Sensibilität und gleichmässige Besserung mit dem Tastgefühl.

Piorry u. A. behaupteten, dem Eintritt der Lähmung gingen stets Krampfanfälle voraus und zwar trete die Lähmung ein in Folge der beträchtlichen Vergeudung von Nervenkraft während der Anfälle. Dies ist falsch. Denn Briquet hat in der Hälfte der Fälle die Lähmung lange Zeit nach den Krampfanfällen und manchmal sogar, ohne dass solche überhaupt vorausgegangen wären, eintreten sehen. Viel häufiger sieht man hysterische Lähmungen nach einer Emotion entstehen: eine überraschende Unglücksbotschaft, Schreck oder Angst erzeugen nicht selten plötzlich Paralyse. In anderen Fällen ist die Lähmung offenbare Folge von Ueberanstrengung: so sah Grasset bei einer Modistin, welche Tag und Nacht genäht hatte, plötzlich einen heftigen Schmerz zwischen den Schultern und Lähmung beider Arme eintreten. In noch anderen Fällen tritt die hysterische Lähmung plötzlich ein zur Zeit, wo ein anderes hysterisches Symptom schnell verschwindet. Der plötzliche Eintritt einer hysterischen Lähmung kann vollständig dem apoplectischen Insult bei Hirnhämorrhagie gleichen, nur dass das Bewusstsein nicht schwindet. Aber nicht in allen Fällen ist das Auftreten der Lähmung ein plötzliches, sondern oft bildet sich dieselbe allmählich aus. Alsdann gehen wohl Empfindungen von Ameisenkriechen, Eingeschlafensein der Glieder, Zittern oder tonische Krämpfe voraus.

Dem Grade nach kann die Lähmung sehr verschieden sein:

a) In vielen Fällen ist es nur ein Gefühl von Schwere und Unbeweglichkeit, welches bewegungsträgen Hysterischen Veranlassung giebt, sich eine Lähmung einzubilden. Dies sind die ideellen Paralysen Russel Reynold's (s. I. S. 233). Solche Kranke können Jahr und Tag im Bett oder auf dem Sopha liegen (Bettsucht), bis ein passendes Ereigniss oder der rechte Arzt an sie herantritt und sie zu der Ueberzeugung bringt, dass sie sich bewegen können.

b) In anderen Fällen ist die Muskelkraft in der That etwas geschwächt.

c) In noch anderen besteht ausgesprochene Muskelschwäche: alsdann können die Kranken die gelähmten Beine wohl noch im Bett bewegen, aber nicht mehr als Stütze des Körpers beim Gehen und Stehen gebrauchen.

d) Vollständige Paralyse ist selten. Briquet hat sie nur 8 bis 10 Mal beobachtet.

Die electriche Erregbarkeit der Muskeln und Nerven ist bei der hysterischen Lähmung erhalten, die electrocutane und electromusculäre Sensibilität dagegen gewöhnlich herabgesetzt oder aufgehoben.

Characteristisch für die hysterische Lähmung sind die Intermissionen derselben nach Grad und Ausdehnung. In einem Fall von linksseitiger Ovarie steigerte jeder heftige Reiz, welcher die linke Körperhälfte traf, z. B. der electriche, das Gefühl von Lähme in dieser Seite. Eine Kranke von Briquet konnte jetzt stehen und gehen; im nächsten Augenblicke setzte sie sich und konnte nicht wieder aufstehen. Dann blieb sie gelähmt, manchmal eine halbe Stunde, ein ander Mal ein halbes Jahr lang und dann konnte sie plötzlich eines Tages wieder laufen. Auch nach Sitz und Ausdehnung kann die Lähmung ausserordentlich schnell wechseln: jetzt ist die rechte, jetzt die linke Körperhälfte, jetzt der Arm, jetzt das Bein, jetzt die Kehlkopfmusculatur betroffen. Eine meiner Kranken wurde eine Zeit lang regelmässig jeden Abend von 6 bis 10 Uhr aphonisch.

Die häufigsten Lähmungsformen sind die Hemiplegie und die Paraplegie der unteren Extremitäten, selten der oberen. Die Lähmung des Larynx besteht gewöhnlich in Paralyse der Stimmritzenverengerer und documentirt sich durch Aphonie. Eine solche kann urplötzlich eintreten und ebenso schnell wieder verschwinden. Laryngoskopisch sah ich in zwei Fällen die Stimmbänder beim Intoniren sich nicht berühren. Selten ist Lähmung der Schlingmusculatur, während Krampf derselben, wie wir sahen, häufig ist. Durch Lähmung der Därme kann Tympanitis, durch



Lähmung des Detrusor der Harnblase Retentio, durch die des Sphincter Incontinentia urinae entstehen. Auch hier ist Krampf häufiger.

Die Dauer der hysterischen Lähmung ist, wie gesagt, eine sehr verschiedene. Heilung kann allmählich sich ausbilden, z. B. nach Wiederkehr der Regel; häufiger sehen wir sie plötzlich eintreten, besonders nach einer Emotion. Dies sah Briquet während einer Consultation mit einem Collegen in dem Moment, wo sie die Prognose für günstig erklärt hatten, ein ander Mal, als man die durch Nux vomica hervorbrachten Muskelzuckungen für den Beginn der Heilung erklärt hatte.

### III. Störungen von Seiten der Circulation und Secretion.

Von der grossen Erregbarkeit der vasomotorischen Centren kann man sich bei Hysterischen täglich überzeugen. Anstie sah bei einem hysterischen Mädchen durch Druck auf einen empfindlichen Wirbel jedes Mal sofort Verschwinden des rechten Radialpulses eintreten. Viele Kranke wechseln ausserordentlich schnell die Gesichtsfarbe; jetzt erröthen sie, um im nächsten Augenblicke zu erblassen. Der Puls kann auch in Fällen, wo keine ausgesprochene Chlorose vorliegt, klein und langsam sein; häufiger ist er beschleunigt. Ueber das Herzklopfen der Hysterischen haben wir schon oben gesprochen. Sehr häufig begegnet man der Klage über kalte Füße; auch objectiv fühlen sich diese meist eiskalt an und nicht selten feucht, ebenso die Hände. Nach dem Zubettgehen werden die Füße erst sehr spät warm und hindern die Kranken oft am Einschlafen. Sind sie dann während der Nacht warm geworden, so erkalten sie nicht selten schon mit dem Erwachen wieder, meistens aber mit dem Verlassen des Bettes. Diesen kalten Füßen entspricht meist ein heisser Kopf; namentlich in der Ausdehnung der Pfeilnaht haben die Kranken oft das Gefühl von Hitze und auch objectiv ist nicht selten eine locale Steigerung der Temperatur nachzuweisen. In dem oft habituell gerötheten Gesicht können, namentlich in den klimakterischen Jahren, ausgedehnte Venen und allerlei cutane Efflorescenzen, am häufigsten Aenepusteln sich zeigen; ebenso am übrigen Körper Urticaria, Ecthyma oder Furunculose. Bei einer blühenden 18jährigen Hysterischen bildeten sich namentlich zur Zeit der Regel kleine Abscesse bald in den Augenlidern, bald in der Nase, bald am übrigen Körper.

Die von Anästhesie befallenen Theile zeigen nicht selten gleichzeitig ausgesprochene cutane Anämie und Temperaturherabsetzung: Nadelstiche bluten nicht, Blutigel wollen nicht anbeissen. Umgekehrt kann es in Folge umschriebener Congestion zur Hämorrhagie kommen

und zwar nicht nur auf der Haut, sondern auch in inneren Organen. Zunächst müssen die Blutungen nicht selten als Ersatz für die fehlende oder mangelhafte Menstruation angesehen werden (vicariirende Blutungen), insofern sie gerade zur Zeit der Periode auftreten. Häufig aber lässt sich ein solcher Zusammenhang nicht nachweisen. Erbrechen oder Entleerung durch den Mastdarm von Blut oder kaffeesatzähnlichen Massen, selten Bluthusten können lange Zeit bestehen, ohne dass sonstige Erscheinungen vorhanden wären, welche auf erhebliche Veränderungen in den betreffenden Organen hindeuteten. Auch hier ist übrigens der Simulation Thür und Thor geöffnet. Selbst blutige Thränen und Blutschwitzen sind beobachtet (Chauffard, Parrot).

Hier möchte ich auf das Vorkommen von rother Sarcine im Erbrochenen Hysterischer aufmerksam machen. Diese wies ich nach bei einem hysterischen Fräulein, welche zur Zeit ihrer Anfälle sehr viel erbrach und zwar intensiv rothe Massen, deren Färbung bis dahin stets auf Beimischung von Blut zurückgeführt war, obwohl die mehr blau-rothe Farbe nicht der gewöhnlichen Blutfarbe entsprach. Unter dem Mikroskop fand ich eine excessive Menge von Ballen matt violettroth gefärbter Sarcine, die dichtgedrängt die ungleich intensivere Färbung des Erbrochenen hervorbrachten.

Schliesslich hat neuerdings Armaingaud unter dem Namen einer intermittirenden Neuralgie einen Fall beschrieben, in welchem präcis zu einer bestimmten Tagesstunde Anfälle von Schlafsucht, zu einer anderen Congestionen zu den Augen, wiederum zu einer anderen Asphyxie der Extremitäten eintraten und in typischer Weise sich Tag für Tag wiederholten.

Von Anomalien der Secretion kommen vor allen die Störungen der Urinausscheidung in Betracht. Allbekannt ist die hysterische Polyurie; nach jedem Anfall, jeder Emotion wird eine enorme Menge eines blassen, wasserhellen Urins entleert. Auch Fälle von andauernder Polyurie sind neuerdings von Lancereaux beschrieben worden. Im Gegensatz hierzu hat in neuerer Zeit Charcot auf die Oligurie oder Ischurie der Hysterischen die Aufmerksamkeit gelenkt. Diese ist wohl zu unterscheiden von dem rein mechanischen Zurückhalten des Urins in der Harnblase in Folge von Krampf des Blasenhalsses oder Lähmung des Detrusor. Bei unserer Ischurie handelt es sich um eine wirkliche Verminderung der Urinsecretion, die sich zur wirklichen Anurie steigern, Monate lang andauern und mit Erbrechen verbunden sein kann. In manchen Fällen besteht zwischen der Anurie und dem Erbrechen eine offenbare Beziehung, insofern das Erbrechen in dem-

selben Maasse zunimmt, als die Menge des Urins abnimmt und umgekehrt. Dies hat man dadurch erklärt, dass der Harnstoff, welcher sonst mit dem Urin aus dem Blute ausgeschieden wird, zum grossen Theil darin bleibe und vom Magen aus Erbrechen erzeuge\*). Damit in Uebereinstimmung, hat Charcot in dem Erbrochenen Harnstoff nachgewiesen, obwohl nach Grehant die Menge desselben im Blut nicht vermehrt war. In einem Falle meiner Beobachtung haben erfahrene Chemiker vergeblich sich bemüht, im Erbrochenen Harnstoff oder kohlensaures Ammoniak aufzufinden.

Diese Anurie der Hysterischen hat das Wunderbare, dass diese wochenlang dabei existiren können, während die operirten Thiere, bei denen gewöhnlich die Ausscheidung des Harnstoffs durch den Darm eines Tages cessirt, unter heftigen Hirnerscheinungen plötzlich sterben. Obwohl nun nach den Beobachtungen Charcot's an der Lebensfähigkeit der Hysterischen bei fortgesetzter Anurie nicht zu zweifeln ist, so wird auch hier der Arzt gut thun, im gegebenen Falle alle Vorsichtsmaassregeln anzuwenden, um sich vor Täuschung zu hüten.

Die Anurie ist ein rein nervöses Symptom. Dafür zeugt der Fall Fernet's, wo nach dem Verschreiben von „fulminanten Pillen“ (aus mica panis!) das Erbrechen sofort aufhörte, während die Urinsecretion normal wurde.

Von anderen Secretionsanomalien ist zu erwähnen das zeitweise Anschwellen der Brüste oder selbst Galactorrhoe während oder nach den Anfällen. Eine andere wunderbare Erscheinung bei Hysterischen verdient hier noch eine Besprechung: Wie ist es möglich, dass Kranke, welche ausserordentlich wenig geniessen, dennoch ihren guten Ernährungszustand behalten? Zur Erklärung dieser Thatsache hat man auf die Analogie mit den Winterschläfern hingewiesen und eine wesentliche Verlangsamung des Stoffwechsels bei solchen Hysterischen statuirt. Die ausgeschiedenen Mengen des Harnstoffs sollen, selbst wenn urämisches Erbrechen besteht, sehr vermindert, jedenfalls viel geringer als im normalen Urin sein. Auch die Kohlensäure und die Respirationsgase sollen sehr verringert sein. — Aber auch hier soll der Arzt vor Täuschung auf seiner Hut sein. Ein im kataleptischen Schlaf liegendes 10jähriges Mädchen meiner Beobachtung rührte nie das an,

\*) Es würden also diese Kranken in derselben Lage sich befinden, wie Thiere, denen man die Nieren extirpirt oder die Ureteren unterbunden hat. Bei diesen haben Cl. Bernard und Barnswill in der That eine supplementäre Ausscheidung von kohlensaurem Ammoniak oder selbst Harnstoff durch den Darm nachgewiesen.

was ihr direct angeboten wurde; aber alle Speisen, die man unvermerkt am Bett stehen liess, waren stets binnen Kurzem verschwunden.

In seltenen Fällen ist auch Fieber bei hysterischen Anfällen beobachtet. Nach Briand kann dasselbe entweder anhaltend sein oder intermittirend im Tertiantypus oder acut vor jedem Anfall auftreten.

#### IV. Störungen der Gehirnfunktionen und psychische Anomalien.

Eine ausserordentlich gemeine Klage der Hysterischen ist die über Schlaflosigkeit. Weil sie sich am Abend meist relativ am besten befinden, können sie sich nicht entschliessen rechtzeitig zu Bett zu gehen. Viele können nicht einschlafen, andere erwachen nach einigen Stunden Schlafs, welcher auch meist nicht ohne beängstigende Träume ist, um den Rest der Nacht wachend zu verbringen. Während dieser Zeit werden manche von einer rasenden Ideenflucht oder durch die tollsten Vorstellungen und Bilder gequält, so dass sie den Morgen sehnlichst herbei wünschen. Erst mit dem Eintritt des Morgens, zur Zeit wo andere Leute aufstehen, tritt Schlaf ein und so kommt es bald dahin, dass solche Kranke die Nacht zum Tage und einen grossen Theil des Tages zur Nacht machen. Das anhaltende Pervigilium prägt dann auch dem Aeussern der Kranken seine Spuren auf in Gestalt der tiefen Schatten um die gerötheten Augen und dem verdrossenen, mürrischen Gesichtsausdruck.

Viel seltener findet man ausgesprochene Schlafsucht, welche dann häufig mit kataleptischen oder somnambulen Zuständen einhergeht. Solche Kranke führen ein wahres Traumleben: sie erscheinen dem oberflächlichen Beobachter ganz gesund, während sie doch ihr Dasein als ein träumerisches, ihr Empfinden, Denken und Handeln als ein rein instinctives, ihre ganze Persönlichkeit als eine fremde empfinden — ein äusserst qualvoller Zustand. In anderen Fällen waltet ein Zustand von Halbschlaf mit vorherrschender Undeutlichkeit der Sinneseindrücke ob. Von diesem Zustand bis zu dem eigentlichen Hellsehen (Somnambulismus) ist nur ein kleiner Schritt.

Die psychischen Störungen der Hysterischen sind, je nach Erziehung, Bildung, Character und Lebensverhältnissen, in ihrer Art und ihrem Grade sehr verschieden. Eine jede Hysterische kann die ganze Reihe psychischer Anomalien von der einfachen Nervosität bis zur ausgesprochenen Psychose allmählich durchlaufen, ohne dass man sagen könnte, zu welcher Zeit die letztere sich entwickelt hätte. In-

dessen lassen sich zwei psychische Abnormitäten als Grundzüge der meisten Anomalien erkennen. Es ist einmal die gesteigerte Empfänglichkeit und Reizbarkeit und sodann die geschwächte Willensenergie der Hysterischen, welche den Grund für weitere Störungen abgeben.

Aus der gesteigerten Impressionabilität und dem Unvermögen die Folgen derselben zu unterdrücken, erklärt sich zunächst der auffällig schnelle Wechsel der Stimmung der Hysterischen: sie lachen und weinen in einem Athem. Dadurch werden sie sich selbst, besonders aber ihrer Umgebung zur Last, zumal da viele in der naivsten Weise den nacktesten Egoismus cultiviren: das ganze Haus soll sich um sie allein drehen. Mit dieser Launenhaftigkeit im Zusammenhang stehen die zahllosen Idiosyncrasien der Hysterischen, welche sich bald in unberechtigter Abneigung gegen gewisse Personen, bald in übertriebenem Abscheu vor manchen Thieren — Mäusen, Ratten, Fröschen — bald im Widerwillen gegen gewisse Gerüche äussern.

Wie ich schon bei der Aetiologie hervorhob, lassen sich die ersten Anfänge der Krankheit in vielen Fällen auf irgend ein unglückliches Ereigniss, eine schwere dauernde Gemüthsverstimmung oder dergl. zurückführen. Daraus erklärt sich die bei manchen Hysterischen vorherrschende Gemüthsverstimmung, um nicht zu sagen Verbitterung über das nur ihnen stets widerwärtige Geschick. Daher die Sucht in diesem Märtyrerthum anerkannt, bewundert, bemitleidet zu werden und die ängstliche Sorge, dass ihre Umgebung die Qualen der Krankheit nicht gross genug achten möchte. Hieraus entspringt wieder die allen Hysterischen in hohem Grade eigene Vorliebe für lügenhafte Uebertreibung ihres Unglücks, ihrer Lage, ihrer Krankheitserscheinungen. Eine gewisse Neigung zur Simulation ist geradezu ein Krankheitssymptom vieler Hysterischer. „Und e bissele Falschheit ist allweil dabei.“ Andere Male — und das ist fast ebenso häufig — sollen die Uebertreibung, die Simulation dazu dienen, die Aufmerksamkeit der Leute auf sich zu ziehen, sich interessant zu machen. So erinnere ich mich einer älteren hysterischen Dame, welche binnen 15 Minuten drei verschiedenen Personen in meiner Gegenwart Folgendes klagte; der ersten: „denken Sie sich, seit heute Morgen ist mir die rechte Hand gelähmt“; der zweiten: „die rechte Hand und der rechte Vorderarm“; der dritten: „der ganze rechte Arm bis zur Schulter herauf.“ Indessen wollen solche Uebertreibungen noch gar nichts besagen gegenüber dem Gewebe von Lüge und Täuschung, mit welchem sich solche Kranke allmählich immer dichter umgeben, um die einmal angefangene Rolle der Schwerkranken,

welche weder isst noch trinkt, weder Urin noch Koth entleert, durchzuführen. Selbst den ärgsten Quälereien, ja den schmerzhaftesten Operationen unterziehen sich solche Kranke aus diesem Grunde. An diese Unwahrheiten haben sich solche Kranke nachgerade so gewöhnt, dass sie selbst daran glauben.

Der zweite Grundzug der psychischen Störung bei Hysterischen besteht, wie wir sagten, in einer Herabsetzung der Willensenergie. Bei manchen Kranken tritt diese so sehr in den Vordergrund, dass sie mehrweniger den abulischen Geisteskranken gleichen, welche sich selbst überlassen ungewaschen und ungegessen im Bett liegen bleiben. Bei der grossen Mehrzahl der Hysterischen zeigt sich aber diese Energielosigkeit darin, dass sie nicht im Stande sind, den äusseren Eindrücken einen gewissen Widerstand entgegenzusetzen, sondern von denselben überwältigt sich völlig hingeben. Daneben herrscht in der Sphäre des Willens die grösste Launenhaftigkeit, so dass man oft nicht begreift, wie sie jetzt dies, kurz darauf aber gerade das Entgegengesetzte wollen. Daraus erklärt sich die grosse Unstätigkeit in ihrem Handeln, sowie die dabei hervortretende Hast und Unüberlegtheit. Sie sind sich eben wohl bewusst, dass sie auf ein Andauern der Stimmung, welche sie zum jeweiligen Handeln treibt, nicht rechnen dürfen.

Ueber die eigentlichen Geistesstörungen der Hysterischen ist hier nicht der Ort zu reden. Indessen verdienen einige psychische Elementarstörungen Erwähnung, welche sich auch bei nicht geisteskranken Hysterischen finden und welche wir schon bei den Neurasthenischen näher besprochen haben. Dahin gehören: Zwangsvorstellungen, Aufregungen, Unruhe, Angst.

#### Verlauf, Dauer und Ausgänge.

Der Verlauf der Hysterie ist ein verschiedener, aber fast durchweg ein durchaus chronischer, über Jahre, ja selbst über das ganze Leben sich hinziehender. Denn die von Briquet aufgestellte acute Hysterie, welche nach einer Emotion auftreten und sofort in Anfällen explodiren soll, um in kurzer Zeit wieder aufzuhören, ist gewiss eine äusserst seltene Form; es sei denn, dass der Arzt sofort das richtige Mittel trifft. Von einem Postbeamten, den ich als Junggesellen öfter behandelt hatte, wurde ich zu seiner jungen Frau gerufen, welche in Folge eines kleinen Verdrusses am achten Tage der Ehe sich auf dem Sopha hysterische Zuckungen leistete. Die Drohung mit kalten Uebergiessungen brachte diese sofort zum Aufhören und, so viel ich weiss, hat eine Wiederholung derselben nie wieder stattgefunden. Auch die

Entwicklung der Krankheit ist eine allmähliche, so dass die Umgebung der Kranken erst durch irgend eine Explosion, einen Anfall, auf vorher unbeachtet gebliebene Abnormitäten aufmerksam gemacht wird.

Briquet hat nach Verlauf und Dauer 6 Typen unterschieden:

1. Rapider Anfang: die Anfälle erreichen sehr schnell ihre ganze Intensität und folgen schnell aufeinander; 2. ganz acuter Anfang mit Fieber und Delirien wie bei Meningitis; 3. mässige Ausbildung der Symptome aber lebenslängliche Dauer; 4. Anfang und Steigerung der Erscheinungen gehen allmählich und langsam vor sich; 5. es kommt nur von Zeit zu Zeit zu grossen Anfällen und in der Zwischenzeit fehlt jedes hysterische Symptom (?); 6. Verlauf mit grossen Remissionen von verschiedener Dauer.

Vollständige Heilung ist nicht selten; in vielen Fällen bleibt aber eine grosse Reizbarkeit zurück und es kommt zu wiederholten Rückfällen, welche ohne jeden greifbaren Anlass eintreten können. In den meisten bleibt der Zustand sich gleich oder er wird mit den Jahren milder.

Plötzlicher Tod während der Anfälle durch Suffocation ist beobachtet, aber gewiss sehr selten und nur bei Hystero-Epilepsie. In denjenigen Fällen, wo die Kranken unter dem Druck ihrer Leiden sterben, tritt der Tod in Folge der anhaltenden körperlichen und namentlich geistigen Qualen ein, unter welchen die schmerzliche Ueberzeugung, unheilbar zu sein, nicht die geringste ist. So sah ich ein seit Jahren durch hysterische Erscheinungen sehr gequältes Fräulein rapid dahinsiechen, als ein junger Gynäcologe, welcher ihr durch Ovariectomie Heilung in Aussicht gestellt hatte, sich schliesslich weigerte, die Operation auszuführen.

#### Pathologische Anatomie und Pathogenese.

Die pathologische Anatomie kennt keine constanten bestimmt localisirten Veränderungen für die Hysterie. Dies würde sich leicht erklären, wenn M. Rosenthal Recht hätte, welcher die hysterischen Symptome lediglich auf vasomotorische Veränderungen im Gehirn und Rückenmark — dort Anämie, hier Hyperämie zurückführt.

Dass man bei Hysterischen gelegentlich einmal einen Hirn- oder Rückenmarks-Befund macht, wie in dem Falle von Todd, wo Erkrankung der linken Hirnhemisphäre in Folge von Tuberkelablagerung gefunden wurde oder in dem von Charcot, welcher bei einer alten Hysterischen mit veralteten Contracturen Sclerose der Seitenstränge nach-

weisen konnte, ist kein Grund die Gesammtheit der während des Lebens vorhanden gewesenen hysterischen Symptome darauf zu beziehen.

Ueber das Causalverhältniss zwischen Hysterie und Erkrankungen der Geschlechtsorgane haben wir schon in der Aetiologie gesprochen.

Danach ist eine ursächliche Beziehung zwischen Genitalreiz und Hysterie in vielen Fällen nicht zu verkennen. Dies zugegeben, würden wir anzunehmen haben, dass in Folge von Reizung sensibler Nervenfasern am Genitalapparat eine reflectorische Wirkung auf die Centralorgane des Nervensystems und dadurch die hysterischen Phänomene zu Stande kommen. Es fragt sich dann weiter: Bedingt der Genitalreiz nur die motorischen Reizphänomene oder sämmtliche hysterische Erscheinungen?

Das erstere ist ja durch sichere Thatsachen erwiesen: Druck auf das Ovarium bringt sofortiges Aufhören der Krampfanfälle zu Stande (Schützenberger); Reposition eines dislocirten Uterus lange bestehenden hochgradigen Singultus; bei einer mit rechtsseitiger partieller Hemianästhesie behafteten Frau sah ich die Gefühlsstörung sofort wesentlich zurückgehen, als der retro- und lateroflectirte Uterus durch ein Pessarium in normaler Stellung fixirt war.

Nicht durch ebenso schlagende Beobachtungen ist ein Zusammenhang der Genitalaffection mit den anderen Erscheinungen erwiesen. Indessen ist auch dieser durch Analogien, wie Gemüthsverstimmung zur Zeit der Stuhlverstopfung, sehr wahrscheinlich gemacht. Namentlich sind es die Perioden der Thätigkeitsäusserungen des Genitalapparates wie deren Folgezustände, in welchen häufig die ersten Ausbrüche der hysterischen Erkrankung auftreten oder wenigstens die Intensität der Erscheinungen sich erhöht zeigt: so die Perioden der Pubertät, die der monatlichen Reinigung, der Conception, der Schwangerschaft, des Wochenbetts und der Lactation (s. oben S. 575). Dass etwa hierbei oder überhaupt eine besondere Beschaffenheit des Blutes vorhanden sein müsste, um das Centralnervensystem für den Genitalreiz empfindlich zu machen, ist nicht wahrscheinlich. Indessen kann nicht geleugnet werden, dass Hysterische sehr oft anämisch sind und dass bedeutende Säfteverluste — Blutungen, häufige Wochenbette, Lactation — sowie Ueberanstrengungen jeder Art, z. B. Nachtwachen, sehr häufig die Gelegenheitsursache für das Auftreten von Hysterie abgeben. Bekanntlich enthält das Gehirn u. a. die Centren für die Reflexhemmung; sind diese z. B. durch Anämie in ihrer Thätigkeit gestört, so haben die Reflexe



freies Spiel. Andererseits aber sehen wir ebenso oft sehr blühende und kräftige Frauen an hochgradigen hysterischen Beschwerden leiden.

Wir haben bereits bei Besprechung der Aetiologie darauf hingewiesen, auf welche Weise wir uns für viele Fälle wenigstens den Zusammenhang der Erscheinungen pathologisch erklären können: Ein weibliches Individuum, welches durch Vererbung oder Erziehung, am häufigsten wohl durch beide Umstände, eine grosse Impressionabilität des Nervensystems besitzt und daneben die Macht verloren hat, seiner krankhaften Gefühle Herr zu werden, wird in eine Lebenslage voller Aufregungen, Gram oder Sorge versetzt. Von dieser Zeit an wird sie verstimmt, beschuldigt die, welche sie trösten wollen, der Gefühllosigkeit, zieht sich von allem zurück, und bald treten nun die beschriebenen Symptome von Seiten der gestörten Sensibilität und Motilität zu Tage.

### Diagnose.

Man hat zwischen einer idiopathischen und symptomatischen Hysterie unterschieden. Bei der ersten soll den Störungen eine greifbare Ursache im Nervensystem selbst oder in anderen Organen zu Grunde liegen. Neben dieser hat man eine symptomatische Form statuirt, insofern bei Frauen, welche zur Hysterie disponiren, auch bei jeder anderen Krankheit hysterische Symptome auftreten werden. Meines Erachtens hat dieser Unterschied für die Praxis wenig Bedeutung. Der Arzt wird gut thun, in jedem Falle präsumptiver Hysterie soviel als möglich nach körperlichen Ursachen zu suchen, weil es seine nächste, ja in vielen Fällen seine einzige Aufgabe ist, diese zu beseitigen. Sydenham ist der Ansicht, dass die Hysterie die Maske aller möglichen Krankheiten annehmen könne. Indessen kann man bei aufmerksamer Untersuchung und Beobachtung in den meisten Fällen die Diagnose sicher stellen. Characteristisch für die Hysterie ist vor allem der schnelle Wechsel der Erscheinungen, wie er bei organischen Störungen kaum beobachtet wird.

Die differentielle Diagnose hat sich namentlich mit dem Unterschiede zwischen dem hysterischen und epileptischen Krampfanfall beschäftigt: bei jenem ist das Bewusstsein im Beginne des Anfalls noch insoweit frei, als die Kranken ein plötzliches Umfallen, wie es beim epileptischen statt hat, vermeiden können; vielmehr können Hysterische häufig noch das Sopha aufsuchen, wo sich der Anfall abspielen soll; zuweilen schwindet das Bewusstsein während der Dauer des Anfalls überhaupt nicht oder nur sehr unvollständig. Also heftige motorische Reizerscheinungen bei erhaltenem Bewusstsein sprechen für Hysterie.

Hysterische Anfälle lassen sich coupiren durch allerlei Manipulationen wie Druck auf die Ovarien. Sie hinterlassen meist nicht den langdauernden Stupor und alteriren bei häufiger Wiederkehr nicht die Intelligenz.

Die Unterscheidung hysterisch Scheintodter und wirklich Todter wird leicht durch Anwendung des faradischen Stromes zu machen sein. Während bereits 3 Stunden nach wirklich eingetretenem Tode die faradische Erregbarkeit der Muskeln erloschen ist, bleibt diese beim Scheintod dauernd erhalten (Rosenthal).

Die Differentialdiagnose hat sich zunächst mit der von Neurasthenie zu beschäftigen. Abgesehen davon, dass Hysterie bei Männern ungleich seltener vorkommt als bei Frauen, spielen psychische Ursachen eine hervorragende Rolle sowohl bei der Entstehung der Hysterie, wie im weiteren Verlaufe in Bezug auf Verschlimmerungen, Auftreten von Anfällen u. s. w. Bei der Neurasthenie dagegen sind wohl geistige Ueberanstrengung, nicht aber Gemüthsbewegungen von grosser ätiologischer Bedeutung. Bei Neurasthenie fehlen Convulsionen und eigentliche Anfälle, welche namentlich den schweren Formen von Hysterie ihr eigentliches Gepräge geben; ebenso fehlen dort Globus hystericus und andere Krampferscheinungen. Ausgesprochene Anästhesien, namentlich in der Ausdehnung (Hemianästhesie) wie bei der Hysterie sind bei Neurasthenie nie vorhanden; vielmehr kommt es hier fast nur zu Parästhesien. Neurasthenische haben meist etwas Gedrücktes, Geschwächtes in ihrem ganzen Habitus; Hysterische sind mehr aufgeregter und häufig bei voller Kraft. Hochgradige Schwankungen im Befinden, sowie ganz unerwartete Heilung schwerer Symptome haben bei Hysterischen nichts Auffälliges; bei Neurasthenischen handelt es sich meist um lange Zeit stabile Krankheitszustände, welche erst durch methodische Kuren unter langsam fortschreitender Besserung zur Heilung kommen.

Von sehr grosser Bedeutung ist ferner die Unterscheidung der Hysterie von cerebralen Affectionen. Schon oben habe ich einen Fall bei einem jungen Mädchen erwähnt, bei welcher die Hysterie anfangs ein schweres Kleinhirnleiden vortäuschte.

Hier soll aber namentlich noch die Differentialdiagnose zwischen hysterischer und cerebraler Hemianästhesie zur Besprechung kommen.

Wir haben oben (S. 323) gesehen, dass cerebrale Hemianästhesie zwar am häufigsten in der inneren Kapsel zu localisiren ist, dass dieselbe aber auch durch eine Läsion hervorgerufen werden kann, welche

die Hirnrinde, die Brücke, das verlängerte Mark trifft; dazu kommt noch die spinale Hemianästhesie. Letztere, welche auf sogenannter Halbseitenläsion des Rückenmarks beruht, hat so charakteristische Begleiterscheinungen (s. S. 114), dass ihre Unterscheidung von der hysterischen bei aufmerksamer Untersuchung nicht schwer fallen möchte. In Betreff der capsulären Hemianästhesie hat man verschiedene Momente als für die Unterscheidung von der hysterischen wichtig hingestellt: so das Vorhandensein von Facialislähmung bei jener und das Fehlen der Bauchreflexe. Diese Unterscheidungsmerkmale halten aber nicht Stich, weil ich in 2 Fällen von ausgesprochener hysterischer Hemianästhesie Facialislähmung bestehen und in mehreren die Bauchreflexe fehlen sah. Auch andere Erscheinungen, welche sonst als charakteristisch für cerebrale Herderkrankungen gelten, wie Diplopie, Deviation der Zunge, Asymmetrie des Gaumenvorhangs habe ich bei offenbar hysterischen Hemianästhesien gesehen. Ja in dem einen schon oben (S. 583) angeführten Falle bestand gekreuzte Hemianästhesie, wie sie Senator bei Bulbäraffection (S. 280) beobachtet hat.

Auch die Stabilität der Erscheinungen ist nicht maassgebend; nachweislich hysterische Hemianästhesie sah ich 2 bis 4 Jahre hintereinander bei derselben Kranken unausgesetzt bestehen.

Meiner Meinung nach müssen wir uns demnach für manche Fälle von Hemianästhesie dahin bescheiden, dass die differentielle Diagnose zwischen hysterischem und cerebralem Ursprung derselben nicht mit Sicherheit zu stellen ist.

### Prognose.

Die Hysterie ist, wie Peter Frank sagt, weniger eine gefährliche, als eine die Kranken selbst und ihre Umgebung quälende Krankheit. Bei ihrer meist langen Dauer zerstört sie nicht selten Lebensgenuss und Lebensglück der Kranken selbst und oft auch derer, die an sie gebunden sind.

Nach Briquet dauert die Hysterie, wenn sie sehr frühzeitig auftritt, während des ganzen Lebens an, wenn nicht zur Zeit der Pubertät oder nach der Verheirathung eine günstige Wendung eintritt. In Fällen, wo die Krankheit erst mit dem 20. bis 30. Jahre zur Entwicklung kommt, hält sie meist nicht so lange an. Gelingt es, eine nicht zu lange schon bestehende örtliche Genitalaffection zu heilen, so hört damit häufig auch die Hysterie auf; lange bestehende organisirte Genitalaffectionen geben dagegen eine schlechte Prognose. Bei Schwächlichen und Anämischen hat man Aussicht, mit Beseitigung dieser Störungen auch die

Hysterie zu heilen; bei robusten, blühenden Personen dagegen ist die Prognose weniger günstig.

Die Prognose der einzelnen Paroxysmen ist quoad vitam fast stets eine gute, so gefahrdrohend die Erscheinungen auch aussehen mögen. Ich habe hysterische Mädchen 6 Tage lang ununterbrochen in tonischem Krampf liegen und sich dann doch wieder schnell erholen sehen.

Für sehr schwere Fälle mit Ovarie dürfte die nach den Erfahrungen des letzten Jahrzehnts ungleich weniger als früher gefahrvolle Ovariectomie nicht selten Aussicht auf Heilung bieten; s. S. 589 den von mir beobachteten Fall. Ueber die Indication siehe die Lehrbücher der Gynäcologie.

### Therapie.

Die Behandlung zerfällt 1. in eine prophylactische, 2. die der Krankheit selbst, 3. eine symptomatische der einzelnen Anfälle und Erscheinungen.

1. Prophylaxe. Da die Erbllichkeit, wie wir sahen, eine grosse Rolle spielt, so wird man hysterische Mütter während der Schwangerschaft, so viel als möglich, vor allen Aufregungen und Emotionen zu hüten haben. Einige Aerzte haben gemeint, wir dürften auch das Nähren der Kinder nicht durch die hysterische Mutter selbst, sondern durch eine Amme besorgen lassen. Dem widerspricht indessen die Erfahrung, dass gerade das Stillgeschäft und die damit verbundene Mühe beim Warten und Pflegen der Kinder manche verkehrte hysterische Mutter wieder natürlich und gesund gemacht hat, ohne dass dem Säugling dadurch ein Schaden erwachsen wäre. Dagegen tritt für die spätere Erziehung der Kinder nicht selten die Nothwendigkeit ein, sie dem verderblichen Einfluss der Mutter möglichst fern zu halten und besonders zur Zeit der Entwicklung sie in gesunde Verhältnisse zu versetzen. Namentlich das Landleben mit seinen einfachen, natürlichen, ungezwungenen Verhältnissen wird nicht nur auf die körperliche Kräftigung, sondern auch auf die geistige Gesundheit einen günstigen Einfluss ausüben; ebenso wie Abhärtung gegen gemüthliche und körperliche Schmerzen, kalte Waschungen, Bäder und Abreibungen, Gymnastik und Schlittschuhlaufen.

Eine zu frühzeitige Entwicklung des Geistes und namentlich der Einbildungskraft ist mit aller Aufmerksamkeits zurückzuhalten. Um die Mädchen recht lange Kind bleiben zu lassen, fördere man ihren Umgang mit gesunden Altersgenossen, gewöhne sie an kleine häusliche Arbeiten und suche ihnen die Lust an harmlosen Spielen zu erhalten. Alles Sentimentale und Schwärmerische streiche man in der Lectüre und der Musik. Beim Besuch von Gesellschaften, Bällen und dgl. halte man

fest, dass die Erholungsbedürftigkeit am folgenden Tage nicht an der Erfüllung der gewöhnlichen Pflichten und Arbeiten hindern dürfe.

Wie hat sich der Arzt zu der Frage, ob eine *Hysterische Heirathen* soll oder nicht, zu stellen?

Die Aerzte des Alterthums sahen in der Heirath, insofern dadurch die Befriedigung des geilen Uterus zu Stande käme, eine Panacee. Briquet ist anderer Ansicht. Liesse sich bei jeder Heirath von vornherein ungetrübtes inneres und äusseres Glück verbürgen, so wäre vielleicht in manchen Fällen das Heirathen wirklich zu empfehlen. Wer steht aber für ungetrübtes Glück und wer will schliesslich es dem Manne gegenüber verantworten, wenn die Frau durch ihre Hysterie ihm jeden Lebensgenuss raubt; wer will schliesslich dafür einstehen, dass die Kinder nicht wieder hysterisch werden? Im Allgemeinen kann man also nur sagen: der Arzt hat nie das Recht einer Hysterischen das Heirathen direct zu verordnen, sei es als prophylactisches, sei es als curatives Mittel; wohl aber kann er es im besonderen Falle zulassen.

Wichtig ist schliesslich noch das Verhalten des Arztes bei endemischem Auftreten von hysterischen Zuständen. Hier gilt es, wie auch sonst bei Endemien von Neurosen, die einzelnen Kranken vor allem zu isoliren. In vielen Fällen, namentlich wenn die Isolirung sofort beim Auftreten hysterischer Zufälle in einer Pension oder Anstalt eingeleitet ist, hat sich dieselbe als ausreichend erwiesen, um die Verbreitung der Zustände zu verhindern; in anderen kann nur ein energisches Auftreten von Seiten des Arztes, Androhung beschimpfender Strafen u. s. w. solchen Endemien Einhalt thun.

2. Die Behandlung der Krankheit selbst muss vor allem die Ursachen ins Auge fassen. Bei Schwächlichen, Anämischen, Amenorrhöischen wird man durch die bekannten Mittel die Constitution zu bessern suchen; bei Plethora werden gelegentliche Blutentziehungen oder sonstige Entziehungskuren am Platze sein (Milch, Molken, Weintrauben, Apfelsinen, Säuren, kurgemäss gebraucht), bei zur Obstruction neigenden Frauen abführende Bitterwässer, Kissingen, Marienbad. Bei Vorhandensein von Erkrankungen des Uterus oder des Genitalapparates überhaupt sind diese zu behandeln. Indessen hüte man sich hierin zu weit zu gehen; bei Jungfrauen wird es besser sein, die innere Untersuchung überhaupt zu unterlassen (s. oben S. 585).

Viel schwieriger ist es den psychischen Ursachen entgegenzuwirken; doch auch hier kann oft ein vorsichtiges und tactvolles Handeln des Arztes Erfolge erreichen. Hier gilt es vor allem das Vertrauen der Kranken zu erwerben, weil nur dann eine psychische Einwirkung von

Seiten des Arztes möglich ist. Die Kranke muss fest überzeugt sein, dass der Arzt ihr Leiden als solches anerkennt und nicht glaubt, sie simulire; ferner aber, dass es nur unter ihrer Beihilfe gelingen kann, die Lähmung, den Krampf, die Hyperästhesie oder Anästhesie zu beseitigen.

Jedenfalls darf der Arzt eine Hysterische, bevor er sie nicht längere Zeit beobachtet hat, nicht einfach als „malade imaginaire“ ansehen und behandeln. Für viele Aerzte ist die Diagnose „Hysterie“ genügend, um in der Kranken eine lästige Person zu erblicken, welche am Krankseinspielen Gefallen finde und darum dasselbe Interesse wie die wirklich Kranken nicht verdiene. Es werden die herkömmlichen Antihysterica, wie Baldrian und *Asa foetida* verschrieben und damit genug! Und doch ist es gerade bei Behandlung dieser Kranken nöthig sich in ihre Geschichte, ihre Individualität mit Interesse und Gründlichkeit zu vertiefen, um zu erfahren, welche Umstände die Krankheit hervorriefen, ob Erblichkeit anzunehmen, ob schwere Leiden des Leibes oder der Seele vorausgegangen, ob schwächende Einflüsse wie Menorrhagien, Lactation, Onanie, acute Krankheiten bei der Entstehung der Krankheit eine Rolle spielen.

Durch dieses gründliche Eingehen erwirbt sich der Arzt, wie gesagt, das Vertrauen der Kranken und damit ist schon viel gewonnen. Denn nur das Vertrauen zum Arzte kann die Hysterische bewegen, die Anordnungen desselben, wenn sie auch noch so unangenehm und unbequem sind, zu respectiren. Dahin gehört z. B. die Entfernung aus den gewohnten Umgebungen, die Versetzung in eine Heilanstalt. Gerade hier kann die psychische Behandlung am gründlichsten und consequentesten durchgeführt werden.

Viele Aerzte, unter ihnen neuerdings Liebermeister in Tübingen erklären die Hysterie geradezu für eine Psychose, welche darum auch nur psychischen Mitteln zugänglich sei. Zu diesen rechnen sie auch die kalten Bäder, welchen sie, abgesehen von ihrem günstigen Einfluss auf die Constitution, vor allem einen psychischen Einfluss, Gewöhnung an Selbstbeherrschung, vindiciren. Alle Tage um die gleiche Stunde wird ein Wannenbad von 15° und 15 Minuten Dauer genommen. In den meisten Fällen wird anfangs mit einer höheren Temperatur gebadet, etwa mit 22° oder selbst 26° R. und es wird dann jeden Tag die Temperatur des Bades um 1 oder  $\frac{1}{2}$  oder  $\frac{1}{4}$ ° niedriger genommen, bis endlich 15° erreicht ist. Unmittelbar nach dem Bade muss die Kranke sich so lange lebhaft bewegen, bis sie sich innerlich und äusserlich warm fühlt. Selbst nach erfolgter Heilung sind die Bäder noch Jahre lang fortzusetzen. In welcher Weise weiter unter den Mitteln,

welche für die psychische Behandlung zur Verfügung stehen, die Auswahl zu treffen sei, muss im Wesentlichen dem Urtheil und dem Tacte des Arztes überlassen bleiben, der dabei nach der Individualität des Einzelfalles und nach den augenblicklich vorhandenen Zuständen sich zu richten hat. Die von Liebermeister so dringlich empfohlene psychische Methode ist schon vor ihm von jedem verständigen Arzte bei Hysterischen geübt und sie hat grosse Erfolge. Indessen kann der Arzt in der Privatpraxis bei Kranken, deren Verhältnisse eine solche Behandlung nicht durchführen lassen und ebensowenig die Unterbringung in einer Anstalt erlauben, der sogenannten antihysterischen Mittel und Sedativa nicht entzagen.

Unter den pharmaceutischen Mitteln haben von jeher die Antispasmodica im grossen Ruf gestanden und zwar besonders diejenigen, welche sich durch einen starken Geruch auszeichnen, wie *Asa foetida*, *Castoreum*, *Baldrian*.

Die alten Aerzte hofften durch schlechte Gerüche, welche sie unter der Nase der Kranken entwickelten, wie die von verbranntem Horn oder Haaren, die hinaufgestiegene wilde Bestie von Uterus wieder nach unten zu treiben und damit sie sich leichter dazu entschliesse, das alte Heim wieder aufzusuchen, wurde vor der Vulva mit wohlriechenden Stoffen geräuchert. Diesen abenteuerlichen Ideen liegt immerhin eine Wahrheit zu Grunde, insofern die Pharmacologen der Neuzeit gerade in den flüchtigen Riechstoffen das wirksame Princip der Antispasmodica suchen. Ist es so, so wäre es am besten, die *Tinctura asa foetida* unverhüllt und nicht wohl überzogene Pillen von *Asa foetida* zu verschreiben, obgleich auch bei letzteren die unvermeidlichen Ructus ihren Knoblauchsgeruch in der Nase entfalten.

Was das *Castoreum* anbetrifft, so verschreiben der Billigkeit halber die meisten Aerzte das weniger wirksame *Castoreum canadense*. Ich halte es für viel zweckmässiger, das *Castoreum sibiricum* in folgender Form zu verschreiben: Rp. *Rotul. sacch. No. X. Tinet. cast. sibiric.* 1,0 Dent. ad. vitr. bene claus. *Agita. S.* Täglich 3 bis 6 Plätzchen.

Von den Aerzten halb und halb vergessen, aber als Hausmittel im besten Rufe stehen die Baldrianpräparate. Ich ziehe den Tincturen für den methodischen Gebrauch einen kalt bereiteten Aufguss der Baldrianswurzel, 1 bis 2 Esslöffel Wurzel auf  $\frac{1}{2}$  bis 1 Liter Wasser, vor. Je nach der Individualität der Kranken lasse ich davon  $\frac{1}{2}$  bis 1 Liter oder mehr täglich ad libitum trinken.

Oft benutze ich das kalte Baldrianinfus als Menstruum für Säuren, Brompräparate und andere Arzneimittel (s. oben S. 565).

Nur bei solchen, welche an Störungen des Verdauungsapparates leiden, lasse ich einen warm bereiteten Aufguss anwenden. Durch diesen methodischen Gebrauch habe ich bei so mancher unruhigen Hysterischen Ruhe und Schlaf eintreten sehen.

Dies führt uns auf die Besprechung der Sedativa überhaupt. Hier stehen obenan die Brompräparate; vor allen das Bromkalium, Bromnatrium und Bromammonium. Das am häufigsten in Anwendung gezogene Bromkalium empfiehlt sich durch seine nicht hygroskopische Stabilität; bei Herz- und Magenkranken ziehe ich das Bromnatrium vor, welches sich freilich nicht so gut in Pulvern oder Pillen verordnen lässt wie jenes; das Bromammonium wird gewöhnlich mit einem der beiden anderen ebenfalls in Lösung combinirt. Contraindicirt sind alle Bromverbindungen bei zur Hypnose neigenden Hysterischen. Man thut gut mit kleinen Dosen  $\frac{1}{2}$  bis 1 g 3 Mal täglich zu beginnen und nur bei heftigen Krampferscheinungen auf kurze Zeit bis auf 8 bis 10 g pro Tag zu steigen.

Zur Anwendung der Narcotica soll man sich nur langsam entschliessen und von vornherein wohl bedenken, dass die Erscheinungen, gegen welche man sie anwendet, durchaus chronischer Natur sind, so dass man bei der erfahrungsgemäss schnellen Gewöhnung an die Dosis dieselbe ad infinitum steigern muss, wenn man Erfolg sehen will. Dazu kommt, dass manche Hysterische die Narcotica überhaupt, namentlich aber das Opium, schlecht oder gar nicht vertragen, dass sie noch mehr aufgereggt werden, statt zu schlafen. Glaubt man aber ohne ein Opiat nicht auszukommen, so gebe man dasselbe lieber per os oder anum, als subcutan. Auf keinen Fall gebe man dem Kranken oder seiner Umgebung, wie dies leider oft genug geschieht, die Morphiumspritze selbst in die Hand. Gerade Hysterische werden so leicht Morphinisten.

Ein nicht genug zu empfehlendes Sedativum besitzen wir in den therapeutischen Proceduren. Kalte Umschläge auf den Kopf, auf die Herzgegend, kalte Uebergiessungen des Kopfes und Rückens im Halbbade, lauwarme Bäder, Eisbeutel auf den Rücken, Eisblase auf das Epigastrium, kalte Abreibungen, Abklatschungen, Einwickelungen, Neptungürtel, Douchen — jede dieser Proceduren kann im gegebenen Falle richtig angewendet von vorzüglicher beruhigender Wirkung sein. Mehr psychisch wirkt das Bespritzen mit kaltem Wasser oder die Drohung mit kalten Uebergiessungen während der Krampfanfälle. Ausgezeichnet in ihrer beruhigenden Wirkung sind die prolongirten warmen Bäder.



Einen breiten Platz unter den antihysterischen Mitteln nimmt die Electricität ein. Jedenfalls wirkt dieselbe nicht ausschliesslich als psychisches Mittel, wie einige meinen. Die Wahl des Stromes und die Methode der Application richtet sich nach dem jeweiligen Symptomen-complexe: Anode auf die Schmerzdruckpunkte bei Hyperästhesie und Neuralgie, mit Vorsicht auch auf die empfindliche Ovarialgegend; Kathode und Inductionsstrom bei Lähmungen; faradischer Pinsel bei Anästhesien. Die Behandlung muss in den meisten Fällen längere Zeit fortgesetzt werden. Schnellen Erfolg sieht man zuweilen von starken, schmerzhaften Strömen, namentlich wenn sie für den Kranken überraschend angewandt werden; dieselben können manchmal lange bestehende lästige Symptome plötzlich beseitigen, so Application des faradischen Pinsels auf den Kehlkopf anhaltende Stimmlosigkeit. Auch die Furcht vor der Wiederholung solcher schmerzhaften Proeeduren hat nicht selten das Verschwinden der betreffenden Symptome zur Folge. Indessen sind solche electriche Ueberraschungen mit einiger Vorsicht zu gebrauchen, insofern gelegentlich heftige Krampfanfälle dadurch hervorgerufen werden können oder auch somnambule Zustände, erstere beim Electriciren der schmerzhaften Ovarialgegend, letztere bei Galvanisation der hysterogenen Zone auf dem behaarten Kopf. Auch die statische Electricität, namentlich in Gestalt der sehr starken Influenzmaschinen, ist in neuerer Zeit mehrfach in Anwendung gezogen worden. Electriche Bäder mit Inductionsstrom (s. S. 564) empfehlen sich bei Anästhesie.

Glänzende Erfolge für die Behandlung der Hysterie stellte die schon vor 40 Jahren von Bureq empfohlene, Ende der siebziger Jahre aber von Charcot näher studirte Metallotherapie in Aussicht. Gewisse Hysterische lassen nämlich nach Aufbinden einer Metallplatte auf der Haut der anästhetischen Körperhälfte binnen 15 bis 20 Minuten ein Verschwinden der Anästhesie zunächst in der Umgebung der belegten Stelle, ja allmählich auch an den übrigen entlegenen Theilen wahrnehmen. In ähnlicher Weise sieht man bei Application einer solchen Platte auf der Stirnhaut die Farbenblindheit, sowie die Störungen der übrigen Sinne verschwinden. (Aeusserer Metallotherapie.) Beiläufig sehen wir denselben Effect bei localer Anwendung eines Solenoids (Spirale von überspannenem Kupferdraht, durch welchen der schwache Strom von 1 bis 2 galvanischen Elementen geleitet wird), eines schwachen Inductionsstroms, eines Magneten, der statischen Electricität (Funkenziehen aus dem anästhetischen Theil) und selbst einer Stimmgabel, welche ihre Schwingungen auf den anästhetischen Theil überträgt.

Bei den meisten Kranken hat die Application von Platten aus Gold (10 oder 20 Markstücken) diesen Erfolg, bei anderen die von Platten aus Eisen, Zink, Kupfer, Silber u. s. w. (Metalloskopie). Um den meist bald vorübergehenden Erfolg zu fixiren, lässt man ein lösliches Präparat von dem Metall, auf welches die Kranken in der geschilderten Weise reagirten, eine Zeit lang innerlich gebrauchen (innere Metallotherapie). So sah man in einzelnen Fällen andauernde Heilung bei solchen, welche gegen Goldplatten empfindlich waren, nach dem innerlichen Gebrauch von Auro-natrium chloratum: Rp. Auro-natrii chlorat. 0,05, Aq. dest. 25,0, D. ad vitr. nigr. S. 3 Mal täglich 20 bis 50 Tropfen (also 2 bis 5 mg). In derselben Weise giebt man lösliche Präparate von Eisen, Zink (Zinc. aceticum oder sulphuricum oder valerianicum), Kupfer (Cupr. sulphurico-ammoniacat.) oder Silber (Argent. nitr. oder auch Argent. chlorat.) längere Zeit innerlich. Von Kupfersalmiak sah ich in einem Falle sehr prompten Erfolg auch in Bezug auf die Empfindlichkeit der Magengegend und habituelles Erbrechen. Im Ganzen hat sich aber die Metallotherapie als wenig zuverlässig erwiesen.

Eine sehr eigenthümliche Erscheinung, welche man bei der äusseren metallischen Behandlung der Anästhesie gewöhnlich beobachtet, ist der sogenannte Transfert: während der ursprünglich anästhetische Körpertheil wieder sein normales Gefühl bekommt, wird die Gefühllosigkeit übertragen (transferirt) auf die bis dahin normale Körperhälfte. Dieselbe Erscheinung beobachtet man bei Contracturen: Hält man einen starken Hufeisenmagneten längere Zeit dem contracturirten Arm genähert, so löst sich hier die Contractur und tritt genau symmetrisch an dem vorher gesunden Arm ein.

3. Symptomatische Behandlung. Hier sind in erster Linie die Mittel zu besprechen, welche empfohlen sind, um den Anfall zu coupiren. Bei allen Kranken, welche ausgesprochene Ovarie zeigen, sollte man die anhaltende und energische Compression der betreffenden Gegend versuchen, am besten durch tiefen Druck mit beiden Händen. Ob die zu diesem Zwecke construirten mechanischen Vorrichtungen im Stande sind den manuellen Druck zu ersetzen, lasse ich dahingestellt. Diese Methode hat auffällige, aber leider vorübergehende Erfolge aufzuweisen; einen andauernden in der Weise, dass die Anfälle allmählich milder geworden und schliesslich ganz verschwunden wären, habe ich nie gesehen. Ausserdem lässt die Compression gelegentlich auch den vorübergehenden Erfolg vermissen. Noch weniger hat sich der von Richer ebenfalls zur Coupirung der Anfälle empfohlene Batteriestrom bewährt: eine Electrode an die Stirn, die andere an einer

beliebigen Körperstelle applicirt und dann bei starkem Strom den Stromwender spielen lassen. Dagegen haben anhaltende Uebergießungen des Schädels mit kaltem Wasser (s. S. 587) zuweilen, namentlich bei erotischen Paroxysmen, recht prompten Erfolg. Briquet empfahl das Chloroform. Allerdings löst sich oft schon nach wenigen Zügen der tonische Krampf, aber statt dessen stellen sich klonische Krämpfe bez. choreiforme Bewegungen ein. Auch nicht zu stillendes Erbrechen sah ich danach zurückbleiben. Nach Briquet's eigenen Worten führt es überdies nur bei Anfällen mittleren Grades zum Ziel, schlimmere widerstehen diesem Mittel. Dagegen bewährt sich beiläufig Chloroform, innerlich 1 bis 2 Tropfen auf Zucker, oft bei krampfhaftem Husten. Von Morphiuminjectionen rathe ich wegen der Gefahr Morphiumsucht gross zu ziehen dringend ab. Amylnitrit (Bourneville) und Bromäthyl (O. Berger) haben im besten Falle einen vorübergehenden Erfolg.

Bei der Unzulänglichkeit der genannten Mittel muss man sich in vielen Fällen darauf beschränken, die Kranken während der Anfälle vor Schaden zu behüten. Man befreit sie von allen beengenden Kleidungsstücken und sucht zu verhüten, dass sie aus dem Bett fallen, sich die Glieder zerschlagen, die Finger zerbeißen, die Haare ausraufen. Etwas abenteuerlich klingt der Vorschlag von Liouville, Anfälle durch Reizung der Ovarialgegend geradezu zu provociren, um alte Contracturen oder Lähmungen bei Hysterischen zu beseitigen.

Im Uebrigen hat sich die symptomatische Behandlung vornehmlich zu richten 1. gegen die Hyperästhesien: Bromkalium in grossen Dosen, Batteriestrom, Massage; speciell gegen die Ovarie haben sich mir subcutane Einspritzungen von etwa 0,75 g Wasser mit etwas Essigsäure und Carbolsäure versetzt und auf der der Ovarie entgegengesetzten Seite des Unterleibs applicirt, vielfach wirksam erwiesen; 2. gegen die Anästhesien: faradische Bürste, Metallotherapie; 3. gegen die Krämpfe: Bromkalium, Baldrian, Batteriestrom längs des Rückgrats applicirt; speciell gegen den Gähkrampf: laut Lesen und starke Gerüche (Riechsalz); gegen die Lähmungen: Electricität, Gymnastik, Strychnininjectionen.

Zum Schluss will ich noch einige Worte über die Behandlung von besonders schweren und hartnäckigen Fällen von Hysterie hinzufügen:

Für Fälle, welche das Bild der gänzlichen Nervenerschöpfung darbieten, hat Weir Mitchell ein besonderes Kurverfahren angegeben, welches nach einem seiner Lobredner gewöhnlich

als das Playfair'sche bezeichnet wird. Diese Methode, welche bei besonders schwachen, abgemagerten, anämischen, appetitlosen, hilflos daliegenden Hysterischen zu versuchen ist, schreibt Folgendes vor: 1. vor allem Isolirung der Patientin mit einer zuverlässigen ihr sympathischen Pflegerin; sodann 2. Ruhe, in schlimmen Fällen anhaltende Bettruhe, mit Ausschliessung aller aufregenden oder anstrengenden Beschäftigungen und Gewohnheiten; 3. Diät: die ersten zwei Tage ausschliesslich Milch, dann mit Beginn der Massage daneben kräftige Kost, besonders Fleisch und Eier und mit zunehmendem Appetit systematische Uebernahrung, so dass die Kranken 10 bis 12 Mal in 24 Stunden essen; 4. Massage sämmtlicher Muskeln des Körpers soll 2 Mal täglich anfangs  $\frac{1}{2}$  Stunde, später  $1\frac{1}{2}$  Stunden lang vorgenommen werden; 5. Faradisiren sämmtlicher Muskeln des Körpers von den Füssen angefangen mit schwachem Strom.

Ueber die Zweckmässigkeit dieser Methode ist viel discutirt worden. Mir selbst ist so viel klar geworden, dass sie 1. nur für die ganz elenden Hysterischen passt, 2. dass die Durchführung ihrer Einzelvorschriften jedem einzelnen Fall angepasst werden muss, 3. dass sie aber im Allgemeinen die Principien einer tonisirenden Behandlung richtig hervorhebt.

Auf der anderen Seite hat man sich zur Heilung besonders hartnäckiger Fälle von schwerer Hysterie, namentlich Hystero-Epilepsie zu chirurgischen Eingriffen entschlossen. Von diesen sind 2 zu nennen:

1. Die Clitoridectomie. Baker Brown, der Lobpreiser dieser Operation, ging von der Ansicht aus, dass viele nervöse Affectionen des weiblichen Geschlechts und zwar, ausser Epilepsie, Melancholie und Pruritus vulvae, auch die Hysterie vielfach Folge von Onanie seien. Er hat nur wenige Nachfolger gefunden. Später hat Friedreich in einem nach seinem Tode erschienenen Aufsätze die Erfolge einer wiederholten energischen Aetzung der Clitoris mit dem Höllensteinstift gerühmt. Ich selbst habe sie in 4 Fällen versucht und nur ein Mal einen vorübergehenden Erfolg erzielt.

2. Viel eingreifender ist die Ovariectomie, wengleich Dank der Antisepsis die Lebensgefahr dieser Operation gegen früher gering geworden ist. Die Zahl der ohne nachweisliche anatomische Veränderungen an den Ovarien operirten Fälle ist bis jetzt nicht gross genug, um über die Chancen des Erfolges der Operation ein Urtheil abzugeben. Einen dazu sehr ermuthigenden Fall aus R. Olshausen's Klinik habe ich oben S. 589 erwähnt. Im Allgemeinen wird man sich zur Castration nur dann entschliessen, wenn alle anderen Mittel erfolglos geblieben sind

und die Patientin unentwegt und andauernd auf Ausföhrung der Operation dringt.

#### Anhang. 1. Hysterie bei Kindern. *Hysteria infantilis.*

Aetiologisch ist auch hier in erste Linie die Erbllichkeit zu setzen. Nach Briquet haben von hysterischen Kindern 28½ % nervös kranke Verwandte. Hieran schliessen sich als ätiologische Momente verkehrte Erziehung und fehlerhafte leibliche Pflege, letztere insofern die dadurch hervorgebrachte Anämie eine Prädisposition zu hysterischen Zuständen setzt. Zur Masturbation, welche ebenfalls eine grosse Rolle spielt, müssen wir mit Lindner auch die bei „exaltirten Ludlern“ (Daumenlutschern) ohne Zuhülfenahme der Genitalien nach Frictionen feinfühligcr Körperstellen beobachtete hochgradige sinnliche Extase rechnen. Inwieweit Lageveränderungen der Gebärmutter und andere Anomalien der Geschlechtsorgane eine Disposition zur Hysterie im Kindesalter darstellen, müssen wir dahingestellt lassen. Dass die Ovarialgegend bei Hysterischen schon im Kindesalter druckempfindlich sein kann, habe ich schon oben S. 573 erwähnt. Barlow will bei einem 11½ jährigen Mädchen mit Hemi-anästhesie und anderen hysterischen Erscheinungen das eine schmerzhaftc Ovarium sogar durch die Bauchdecken geföhlt haben. Spontan und bei Druck empfindliche Stellen am Unterleibe, besonders linkerseits, habe ich bei hysterischen Mädchen wie Knaben oftmals constatirt. Schliesslich dürfte auch geistige Ueberanstrengung eine Prädisposition schaffen. Als den Ausbruch der hysterischen Symptome veranlassende Ursachen stehen die psychischen entschieden obenan: Schreck bei einem Gewittersturm, beim Angriff eines Hundes, Angst vor Strafe, vor einem Schulexamen. Dazu kommt weiter die dem kindlichen Alter eigenthümliche Nachahmungssucht, sowie die Lust, Aufsehen zu erregen. Einiges Andere auf die Aetiologie Bezügliche haben wir schon bei der Hysterie der Erwachsenen erwähnt (S. 572).

#### Symptome.

Zunächst können fast alle hysterischen Erscheinungen, welche wir bei Erwachsenen kennen gelernt haben, auch bei Kindern vorkommen. So sahen Gädeken und Lykke bei einem 13 jährigen Mädchen Ovarialhyperästhesie, Hemianästhesie, Parese des Armes neben Oligurie, Erbrechen und Salivation. Neurosen der verschiedensten Gelenke sind namentlich von Jacobi in New-York beobachtet worden. Auch Lähmungen einzelner Glieder oder Paraplegien, sowie tonische

Krämpfe in einzelnen Muskelgebieten — Blepharospasmus, Contracturen an einem oder beiden Beinen — sind beschrieben. Besonders leicht lernen Töchter hysterischen Müttern die „Weinkrämpfe“ ab. Aus dem von mir beobachteten Material sind mir aber namentlich 4 Formen von infantiler Hysterie hervorgetreten, nämlich 1. eine convulsive, 2. eine epileptische, 3. eine maniacalische und 4. eine hypnotische Form.

Zur convulsiven Form möchte ich, abgesehen von den gewöhnlichen Convulsionen, die von Cordes, mir und Bischoff beschriebenen Fälle von typisch auftretender Athemfrequenz (über 100 Respirationen in der Minute) zählen. In dem Falle von Cordes gingen bei dem 12jährigen Knaben die heftigsten allgemeinen Convulsionen diesen Anfällen vorher.

Als Typus der hystero-epileptischen Form will ich folgenden überaus interessanten Fall skizziren: Ein 15jähriger geistig zurückgebliebener Jüngling aus schwerbelasteter Familie leidet seit 7 Jahren an eigenthümlichen Anfällen. Plötzlich fällt er um und liegt meist auf der linken Seite, ohne auch nur einen Augenblick das Bewusstsein zu verlieren und muss, vollständig unfähig mit den Extremitäten- und Rumpfmuskeln die zum Aufstehen erforderlichen Bewegungen auszuführen, liegen bleiben, bis Jemand so freundlich ist, ihn an die Nase zu fassen. Solche Anfälle hatte er an einem Tage bis zu 300 geleistet. In seiner Vaterstadt W. war er als ungefährlicher Wegelagerer bekannt und ebenso das Mittel, ihn plötzlich aufspringen zu machen. Nach Holtei's bekanntem Gedicht habe ich ihn „das Stiehuflmandl von W.“ getauft. Bei ihm fand ich zunächst links eine hyperästhetische Zone von der vierten Rippe bis gegen das Poupart'sche Band hin und im Centrum derselben links am Nabel eine etwa fünfmarkgrosse Stelle, deren Berührung besonders empfindlich war und meist sofort mit einem Anfalle beantwortet wurde. Weiter aber stellte sich bei ihm nach einer Injection mit einem Gemisch von Wasser, Carbol und Essigsäure (s. S. 614) in das rechte Hypogastrium ein vollständiger Transfert ein, insofern die hyperästhetische Zone jetzt nach der rechten Bauchseite hinübergewandert war, die linke aber durchaus normale Sensibilität zeigte. Das Umfallen geschah bei diesem Jüngling stets so, dass er sich niemals verletzt hat.

Die maniacalische Form ist von den Autoren vornehmlich als *Chorea magna*\*) beschrieben worden. Die Kinder geberden sich

\*) Der Name „Chorea magna“ ist nach meiner Ansicht ganz aus der Pathologie zu streichen und die unter demselben beschriebenen Fälle der Hysterie im Kindesalter zu subsummiren.

während des Anfalles durchaus wie Tobsüchtige. Der innere Bewegungsdrang macht sich nach allen Richtungen hin Luft, so durch meist heitere Delirien, fortwährendes Schwatzen, Räsonniren, Commandiren neben den absurdesten und wildesten Bewegungen des Körpers. Schon als Student in Würzburg sah ich 1860 einen hierher gehörigen Fall: Ein 11jähriger Knabe hatte jeden Abend von 6 bis 9 Uhr folgenden Anfall. Fortwährend auf den Knien rutschend, geberdete er sich als Oberbefehlshaber (Kaiser, Sultan) eines Heeres, welchem er Commandoworte zurief, während er selbst exercirte und allerlei militärische Evolutionen machte. Kurz vor seiner Krankheit hatte ihn ein älterer Bruder, der als Soldat diente, einexercirt. — In ähnlicher Weise hatte ein 10½jähriges Mädchen oft mehrmals am Tage Anfälle, während deren sie sich unaufhaltsam in der Stube umherkollerte, auf den Knien umherrutschte, à la baby sprach und um jeden Preis aus dem Zimmer wollte.

Die hypnotische Form beobachtete ich u. a. bei einem Knaben von 11 Jahren, welcher bis zu 16 Mal an demselben Tage plötzlich um- und in einen hypnotischen Zustand verfiel, der 5 Minuten und länger anhielt und mit einem scharfen Rucke durch den ganzen Körper endigte. Während des Anfalls brach er Schoten auf und ass die guten Erbsen, die schlechten warf er weg, bestimmte „durch Betasten“ den Werth ihm zwischen die Finger gebrachter Geldstücke, angeblich bei völlig geschlossenen Augen und ohne sich nachträglich des Vorgefallenen erinnern zu können. Der hypnotische Lehrersohn war bereits auf dem besten Wege als somnambul angestaunt und gefeiert zu werden, als ich die Anfälle durch die unten empfohlenen Mittel gewaltsam coupirte. Uebrigens hatte auch er im linken Hypochondrium und einer entsprechenden Stelle links von der Lendenwirbelsäule eine Art „Ovarie“, welche jede neue Anfallsperiode einzuleiten pflegte. Zu vollständig somnambulen Zuständen ist es in anderen Fällen gekommen, so in einem von Bohn ausführlich mitgetheilten Falle bei einem 10½jährigen Knaben. In seltenen Fällen combinirt sich der Hypnotismus mit Katalapsie, s. diese.

Der Verlauf der infantilen Hysterie ist im Allgemeinen ein viel schnellerer als bei Erwachsenen, doch giebt es Ausnahmen; so hat der eben erwähnte Lehrersohn wenigstens 5 Jahre lang an hysterischen Symptomen gelitten. Auffällig aber sind die vollständig freien Intervalle, welche sich zwischen den einzelnen Krankheitsperioden zeigen.

Die Prognose ist im Allgemeinen günstiger als bei Erwachsenen, wenn rechtzeitig die rechte Therapie, namentlich die psychische Behandlung zur Anwendung kommt. Allerdings kann der Arzt für wieder-

holte Recidive nicht garantiren, namentlich bei Mädchen, bei welchen leichte hysterische Phänomene im Kindesalter nicht selten nur die Vorläufer darstellen von schwerer Hysterie im erwachsenen Alter. Besonders wird die Prognose getrübt durch neuropathische Belastung und am meisten durch Hysterie der Mutter. Beide Momente kann man aber in vielen Fällen nachweisen.

Die Therapie ist im Allgemeinen dieselbe wie bei Erwachsenen. Für die Anfälle von Chorea magna und Hypnotismus kann ich aber eine schnell zur Coupirung führende Methode nicht genug empfehlen: man schleudere dem Kinde ein grosses Glas kaltes Wasser unverhofft rücksichtslos in das Gesicht. Nicht selten genügt diese unangenehme Ueberraschung, um die Lust zu neuen Anfällen vollständig zu benehmen, namentlich wenn die Drohung mit Wasser sofort erfolgt, sobald die Kinder Miene machen, sich gehen zu lassen. Eine schädliche Nebenwirkung dieser Kur habe ich bis jetzt niemals eintreten sehen. In ähnlicher Weise günstig wirkt zuweilen die faradische Moxe oder selbst schon das Bestreichen mit dem Pinsel. Namentlich der letztere ist auch bei dem nur zu oft berechtigten Verdacht der Simulation zu versuchen. Bei einem nach Diphtheritis an einer hysterischen Parese des einen Beins erkrankten 14jährigen Landmädchen, welches nach Art eines tiefen Knixes bei jedem Schritt im Knie einknickte, sah ich von Application eines kräftigen Batteriestromes binnen 3 Wochen vollständige Heilung.

Selbstverständlich ist ein beruhigendes Verfahren bei aufgeregten und ein tonisirendes bei schwachen und blutarmen Kindern dabei nicht ausgeschlossen. Für schwere Fälle empfiehlt sich die baldige Unterbringung in eine Nervenheilanstalt. Schon die Versetzung in eine völlig neue Umgebung wirkt oft sehr günstig. So sah ich bei einem israelitischen Knaben die schweren Angstanfälle, die sich zu Hause bis zur Tobsucht gesteigert hatten, in der Anstalt sofort ausbleiben, so dass binnen 4 Wochen völlige Genesung eintrat. Nur in einem einzigen Falle bei einem 12jährigen Knaben erreichte die tobsüchtige Erregung einen solchen Grad, dass die Ueberführung in eine Irrenanstalt nöthig wurde. Besonders vorsichtig sei man gerade bei hysterischen Kindern mit Hypnotisirungsversuchen.



2. Hysterie bei Männern. *Hysteria virilis*.\*)

Die *Hysteria virilis* stellt nach den zahlreichen Veröffentlichungen der letzten Jahre, namentlich von Seiten französischer Autoren, ein gar nicht zu seltenes Vorkommniss dar. Batault hat unter Charcot's Leitung 218 Fälle zusammengestellt. Erblichkeit spielt auch hier eine Rolle.

Unter den Gelegenheitsursachen begegnen wir besonders häufig dem Trauma. Nach einem Fall auf die Schulter folgt zunächst Lähmung des betreffenden Arms, sodann Hemianästhesie und andere hysterische Erscheinungen, oder nach einem Schlag auf den Kopf tritt Hemiplegie auf, Symptome, welche nach wenigen Tagen unter Anwendung eines Magneten oder dgl. spurlos verschwinden. In anderen Fällen hat das Trauma zunächst eine schwere periphere Lähmung des verletzten Theils mit Atrophie desselben zur Folge; daran schliessen sich aber Lähmungen anderer Theile, die hysterischer Natur sind. Die nach Eisenbahnunfällen eintretenden Neurosen durchweg als männliche Hysterie zu bezeichnen (Putnam, Charcot), halte ich für nicht richtig. Psychische Ursachen sind auch bei der Hysterie der Männer nicht selten nachzuweisen. So führt Oseretzkowski die von ihm bei Recruten in der russischen Armee, und zwar bei den robustesten Burschen, beobachtete Hysterie auf den grossen Contrast zwischen der Heimath und der Kaserne, also auf Heimweh zurück. Solche Kranke werden oft ungerechterweise als Simulanten schlecht behandelt.

Nach der vorliegenden Casuistik giebt es kaum ein Symptom oder eine Symptomenreihe der *Hysteria muliebris*, von dem hysterischen Bellhusten und Globus an bis zu hysterocpileptischen Zuständen, welche auch bei Männern nicht gelegentlich beobachtet wären. Dieselben clonischen Schultermuskelkrämpfe (durch Contractionen des *Pectoralis major*, s. S. 590) wie bei einer hysterischen Putzmacherin beobachtete ich bei einem israelitischen Kaufmann.

Besonders greifbar tritt die Analogie der Krankheit hervor in solchen Fällen, wo durch Compression eines Hoden, analog der Compression eines Ovarium, die schwersten Anfälle plötzlich coupirt werden. Hamilton sah bei einem 35jährigen verheiratheten Morphinisten hysterocpileptische Krämpfe mit Opisthotonus, Verdrehung der Augen

\*) Neuerdings von Lanoaille de Lachèse als *Tarassis* bezeichnet, von ταρασσω verwirren, in Unordnung gerathen.

nach oben, Flexibilitas cerea, Analgesie, Steigerung der Sehnenphänomene und Bewusstlosigkeit durch Compression eines Hodens unmittelbar und definitiv beseitigt werden. Aehnliche Beobachtungen haben Dreyfouss u. A. gemacht.

In den meisten Fällen ist es allerdings nicht ein Hoden und auch nicht immer die Gegend über dem Poupert'schen Bande, sondern oft eine mehr nach dem Hypochondrium zu gelegene empfindliche Stelle, welche mit der der Ovarie in Parallele gestellt werden kann (s. S. 577). In einem Falle von hysterischer Hemiparese und Hemianästhesie bei einem 31jährigen Manne sah Debove nach Anlegung eines Magneten vorübergehend Transfert (S. 614) und nach wiederholter Anwendung desselben in einigen Tagen Heilung eintreten.

Der Verlauf ist nicht selten ein so rapid günstiger.

Die Therapie ist dieselbe wie bei der Hysterie der Frauen.

Im Anschluss an die Hysterie haben wir zwei Neurosen zu besprechen, welche sich häufig bei schweren Formen derselben ausbilden, die Katalepsie und den Hypnotismus.

#### Katalepsie.\*)

Die Katalepsie characterisirt sich klinisch durch Anfälle von Versteifung der Muskeln mit Aufhebung der willkürlichen Bewegungen und gewöhnlich auch des Bewusstseins.

#### Aetiologie.

Deuteropathisch können kataleptische Zustände bei verschiedenen Gehirnkrankheiten (s. S. 424) vorkommen, namentlich bei Geisteskrankheiten depressiven Characters: Melancholia attonita, Lypomanie, Stupor. Am häufigsten beobachten wir sie bei Hysterischen (s. S. 593). Die Katalepsie ist geradezu ein Symptom der Hysterie. Zuweilen hat man sie epileptischen Anfällen vorausgehen oder mit diesen abwechseln sehen.

Als idiopathische Affection hat man kataleptische Anfälle nach heftigen Emotionen, namentlich Schreck oder Furcht auftreten sehen, so nach heftigen Donnerschlägen. Zu Cardan in Frankreich wurden acht Schnitter während des Essens unter einem Baume vom Blitz erschlagen: sie hatten ihre Stellungen im Moment des Todes beibehalten. Nach Malariainfection hat man typisch auftretende Anfälle beobachtet, die nach Chinin aufhörten. Besonders

\*) κατάληψις von καταλαμβάνω ergreifen.

begegnet man der idiopathischen Form in nervösen Familien. Auch Erblichkeit scheint zuweilen eine Rolle zu spielen: Sauvages sah sie bei zwei Schwestern, Millard bei Zwillingenbrüdern. Vollständige Versteifung des ganzen Körpers sah ich bei einem 8jährigen Knaben mit amyotrophischer Lateralsclerose beim Chloroformiren (S. 209).

Als Gelegenheitsursachen werden gastrische und intestinale Reizung (Eingeweidewürmer) beschuldigt; bei einem Herrn trat der Anfall regelmässig nach der Mahlzeit ein, auch als er die Zeit derselben änderte (Puel). Auch Traumen und atmosphärische Einflüsse sind verzeichnet (Eulenburg). Endemisch ist Katalepsie in einem Dorfe Billingshausen bei Würzburg, wo 1863 die Hälfte der unter einander heirathenden Bevölkerung daran litt, beobachtet worden (Vogt). Die Katalepsie ist eine Krankheit des blühenden Alters zwischen Pubertät und Mannesalter, selten bei Kindern und Greisen; bei Frauen ungleich häufiger, schon wegen des Contingents derselben für die Hysterie.

#### Pathologische Anatomie.

Sectionsbefunde von Kataleptischen liegen in sehr geringer Zahl vor und von diesen sind die meisten negativ. Zwei positive Befunde von Schwarz (Erweichung der Seh- und Streifenhügel und gelatinöses Exsudat an der Dura mater spinalis bei einem nach Misshandlung an Chorea und Katalepsie erkrankten Knaben) und von Meissner (Epitheliom der Dura mater in der vorderen Schädelgrube mit Erweichung des vorderen Drittels der rechten Hemisphäre und der äusseren Partie des Streifenhügels) bieten wenig Uebereinstimmendes.

#### Symptome.

Prodrome — allgemeines Uebelbefinden, Kopfschmerz, Schwindel, Zittern — beobachtet man zuweilen, am häufigsten bei Hysterischen. Bei anderen Kranken tritt der Anfall plötzlich ein.

Man kann vollständige und unvollständige Anfälle unterscheiden. Bei dem vollständigen Anfall wird der Kranke plötzlich am ganzen Körper steif und zwar in der Stellung, welche die Theile seines Körpers in dem Momente inne hatten: ein 5jähriges Mädchen streitet sich bei Tisch mit ihrer Schwester um ein Stück Fleisch, plötzlich wird sie steif und der Arm bleibt eine Stunde lang gegen die Schüssel ausgestreckt (Tissot). Aehnliches wird von zornigen Erwachsenen berichtet (François, Fehr), die in der leidenschaftlichen Stellung plötzlich zur Statue wurden. Beim Leitersteigen, Klavierspielen,

Kartenspielen werden die Kranken wie bei einer Momentphotographie mitten in der unvollendeten Bewegung fixirt. Gerade die augenblicklich in Bewegung gesetzten Muskeln werden zuerst steif; die Rigidität verbreitet sich aber in kurzer Zeit über den ganzen Körper, so dass dieser regungslos wie ein Baumstamm wird.

Die Steifigkeit ist zu Anfang meist eine tetanische: es gelingt nicht, mit Aufbietung grosser Kraft den Gliedern eine andere Stellung zu geben. Allmählich aber, namentlich nach wiederholten Bewegungsversuchen, lässt dieselbe nach, und jetzt bietet sich das wunderbare Phänomen der *Flexibilitas cerea* dar, dass die Glieder wie der Rumpf sich passiv in jede durch Gelenke und Bänder zugelassene Stellung bringen lassen und in der gegebenen Stellung, so schwierig dieselbe für einen Gesunden einzuhalten wäre, stundenlang verharren. Letzteres sah ich namentlich bei Geisteskranken mit melancholischem Stupor: solche Kranke stehen nach einer Stunde noch ebenso auf einem Bein, das andere nach hinten ausgestreckt und beide Arme horizontal nach vorn, wie man sie hingestellt hatte. In anderen Fällen freilich ermüden auch hier die Muskeln nach einiger Zeit und die Glieder sinken allmählich herab.

Das Gefühl ist in den meisten Fällen durchaus aufgehoben: die Kranken reagiren auf keine Reize, auch nicht auf die schmerzhaftesten; ebenso verhält es sich mit den Reflexen; nur einzelne, wie der Lidreflex und der Nasenschleimhautreflex, bleiben erhalten.

Das Bewusstsein ist gewöhnlich geschwunden, in einzelnen Fällen dagegen erhalten, so dass die Kranken das Trostlose ihrer Lage und die schmerzhaften Empfindungen, die beim Versuch, die Glieder passiv zu bewegen, entstehen, durch Thränen und Mienenspiel anzeigen. Aber rühren können sie sich nicht, „und wenn man mich mit einem glühenden Eisen bedroht hätte, ich hätte nicht ausweichen können“, sagte ein Kranker Favrot's nach dem Anfall.

Athem und Puls behalten ihren Rhythmus, sind aber gewöhnlich weniger frequent. Die Temperatur scheint in der Mehrzahl der Fälle etwas herabgesetzt zu sein (Skoda). Nur Grasset sah während des Anfalls bei einem Kranken die Temperatur bis auf 39° C. steigen. Die Todtenstarre verbunden mit der Cadaverkälte, können, wenn daneben, wie in einzelnen Fällen beobachtet ist, ausserordentlich kleiner Puls und leiser Athem bestehen, wohl den Verdacht des eingetretenen Todes erwecken. Dass es sich aber nur um „Scheintod“ handelt, davon überzeugt man sich am besten durch die electriche Untersuchung. Die Erregbarkeit der Muskeln und Nerven für beide

Ströme ist normal oder sogar gesteigert, während sie schon 3 Stunden nach wirklich eingetretenem Tode stark herabgesetzt und noch später ganz aufgehoben ist. Rosenthal hat ausserdem die eigenthümliche Erscheinung beobachtet, dass bei Kranken mit wächserner Biegsamkeit der Glieder die durch den faradischen Reiz hervorgerufene Stellung derselben nur so lange andauert, wie der Reiz anhält. Strübing giebt an, dass kataleptische Anfälle, die seit mehreren Tagen ausgeblieben waren, durch den quer durch den Kopf geleiteten Batteriestrom wieder hervorgerufen wurden.

Bei den unvollständigen Anfällen bleiben einzelne Körperteile von der Rigidität frei, namentlich die Muskeln des Gesichts und der Augen. Zuweilen betrifft die Versteifung nur die eine Körperhälfte oder nur ein Glied. In gleicher Weise bleibt die Sensibilität partiell oder ganz erhalten und ebenso die Function der Sinne, so dass die Kranken durch den Gesichtsausdruck kund thun, ob etwas gut oder schlecht riecht oder schmeckt. In einem Falle von Lasègue bestand auf der einen Seite Anästhesie, auf der anderen Hyperästhesie, ein Vorkommen, welches nach meiner Erfahrung bei Hysterischen gar nicht selten ist.

Besonders interessant sind die Untersuchungen, welche Strübing an der oben erwähnten 18jährigen Kataleptischen über den Stoffwechsel gemacht hat. Bei dieser fand er während des Anfalls eine Verminderung der Ausscheidung der absoluten Stickstoff- und Phosphorsäuremengen und daraus glaubt er den Schluss ziehen zu dürfen, dass eine Verringerung der Energie des Stoffwechsels statt hat. Hiermit stimmt die allgemeine Angabe, dass Stuhl und Urin spärlich ausgeschieden werden.

Das herannahende Ende des Anfalls kündigt sich zuweilen, namentlich bei Hysterischen, durch Seufzen und Gähnen an und bis zur vollständigen Wiederkehr des Bewusstseins verharren die Kranken einige Zeit in einem Zustand von leichter Betäubung und Ermüdung. In den meisten Fällen aber tritt das Ende des Anfalls ebenso brüsk ein wie der Anfang, so dass die Kranken, wie beim petit mal der Epilepsie, die angefangene Bewegung fortführen, namentlich wenn der Anfall nur kurze Zeit, aber zuweilen selbst dann, wenn derselbe 2 Stunden und darüber dauerte. So erzählt Petetin von einer kataleptischen Dame, welche mitten in der besten Unterhaltung erstarrt war, dass sie 3 Stunden später beim Erwachen den angefangenen Satz vollendete; ja ein Kranker Lacassagne's stiess vor einem zweistündigen Anfall

von dem Wort „charivari“ die drei ersten Silben aus und nach demselben die letzte.

Die Dauer der einzelnen Anfälle wechselt sehr, nämlich zwischen wenigen Minuten und einem halben Jahr. Derartig prolongirte Anfälle setzen sich indessen aus vielen einzelnen mit mehrweniger ausgesprochenen Intermissionen zusammen; ebenso wie von einem Status epilepticus könnte man also von einem Status catalepticus sprechen.

Die Dauer der Intervalle ist ebenfalls sehr verschieden und ebenso wechseln die intervallären Symptome, wenn solche vorhanden sind, nach der Krankheit, mit welcher sich die Katalepsie combinirt; am häufigsten sind sie demnach hysterische.

Die Häufigkeit der Anfälle zeigt auch bei jedem einzelnen Falle während des meist sehr chronischen Verlaufes grosse Verschiedenheit. Baron sah während 2 Jahren bei demselben Kranken 740, Puel 1200 Anfälle im Verlauf von 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Jahren.

Der Ausgang ist in den Fällen von idiopathischer Katalepsie gewöhnlich der in Heilung; in denen aber, wo eine Complication mit Hysterie oder einer anderen Neurose besteht, treten an die Stelle der kataleptischen Erscheinungen, sobald diese aufhören, nicht selten andere, so dass von einer Gesundheitsherstellung nicht die Rede sein kann, auch wenn die Katalepsie erschwunden ist. Tödliche Ausgänge während der Anfälle sind nicht mit Sicherheit verbürgt.

Immerhin ist aber die Katalepsie eine schwere Neurose, welche als Begleiterin anderer Krankheiten, namentlich Geisteskrankheiten, die Prognose sehr trübt.

Ueber die Differentialdiagnose vom Tetanus werden wir bei diesem sprechen.

Ueber die Pathogenese der Katalepsie können wir nach dem heutigen Stande unseres Wissens keine Auskunft geben. Als charakteristisch für den Contractionszustand der Muskeln beim kataleptischen Anfall wollen wir aber hervorheben, dass dieser nur eben so stark ist, dass die Lage der versteiften Gliedabschnitte durch die Schwere nicht verändert wird. Dazu ist aber nöthig, dass die Contraction der Antagonisten sich das Gleichgewicht hält, wie in dem classischen Beispiel des Athleten Milo von Kroton, dem Niemand einen Granatapfel aus der geschlossenen Hand zu nehmen vermochte und doch wurde die Frucht durch seine sie festhaltenden Finger nicht zerdrückt.

Die Therapie ist im Wesentlichen dieselbe wie bei der Hysterie.

## Hypnotismus\*).

Unter der Bezeichnung Hypnotismus fassen wir jetzt eine Reihe von eigenthümlichen Erscheinungen zusammen, welche man sonst als magnetischen Schlaf, thierischen Magnetismus, Somnambulismus, Trance\*\*) u. s. w. beschrieben hat.

Schon im Alterthume und ebenso im Mittelalter waren hypnotische Erscheinungen und Methoden sie hervorzurufen bekannt. Auf diese Vorläufer baute am Ende des vorigen Jahrhunderts Mesmer sein „System“ des thierischen Magnetismus (Mesmerismus) auf. Eine wissenschaftliche Behandlung erfuhr der Hypnotismus aber erst 1841 durch den englischen Chirurgen Braid, welcher die von ihm zuerst als „hypnotische“ bezeichneten Phänomene (Braidismus) mit der grössten Nüchternheit studirt und gerade so gekannt und beurtheilt hat, wie sie seit den Untersuchungen des letzten Jahrzehntes von Heidenhain, Grützner, Berger, Preyer in Deutschland, Richet, Charcot und seinen Schülern in Frankreich und Tamburini und Seppilli in Italien von uns gekannt und beurtheilt werden.

Die hypnotischen Phänomene werden als Begleiterscheinungen von anderen Neurosen, namentlich Hysterie beobachtet; studirt aber sind sie vornehmlich bei Personen, welche künstlich hypnotisirt waren. Dies gelingt etwa bei einem Zehntel der Menschen. Indessen sind nicht nur nervöse und hysterische Personen hypnotisierbar, sondern auch kräftige und an Muskelübungen gewöhnte.

Die Methoden des Hypnotisirens sind mannigfache. Die am meisten geübte ist folgende: Man lässt die Versuchsperson einen glänzenden Gegenstand unverwandt mit den Augen fixiren und führt gleichzeitig „magnetische“ Striche im Gesicht derselben aus. Nach kurzer Zeit ist sie nicht im Stande die Augen oder den Mund zu öffnen und verfällt in „hypnotischen Schlaf“.

Als hypnogene Prozeduren bez. Mittel\*\*\*) sind aber weiter folgende bekannt: Abschluss der Sinnesreize, besonders des Lichts (s. S. 52 Strümpell's Schusterjungen); schwache, monotone, sich wiederholende Reizung der Sinne: Fixiren eines Gegenstandes, eintöniges Geräusch

\*) ὁ ὕπνος, der Schlaf.

\*\*) Von transire, transitus, also Uebergang in einen anderen Zustand, z. B. aus dem Leben in den Tod.

\*\*\*) Bei Thieren kann man ebenfalls hypnotische Zustände hervorrufen. Athanasius Kirchner's „Experimentum mirabile“ am Huhn, in neuerer Zeit von Czermak studirt; Preyer's Kataplegie (καταπληξ = erschrocken); das Balassiren der Pferde u. s. w.

(Taschenuhr, Stimmgabel), leichte Hautreize, Reizung der Geschlechtsorgane; Electricität und Magnetismus; narcotische und berauschende Mittel: Chloroform, Aether, Alcohol, Haschisch und schliesslich psychische Beeinflussung: Anstarren, Emotionen, geistige Ermüdung.

### Symptome.

Es ist hier nicht der Ort, auf die ausserordentlich interessanten Erscheinungen des Hypnotismus im Einzelnen einzugehen. Im Verlaufe des hypnotischen Schlafes sehen wir mit seiner zunehmenden Tiefe nacheinander 4 Zustände eintreten: den der Lethargie, der Katalepsie, der Suggestionen und des Somnambulismus.

1. Während des lethargischen Zustandes, wo die Hypnotisirten scheinbar bewusstlos mit geschlossenen Augen und vollständig erschlafften Muskeln daliegen, tritt ein Phänomen besonders hervor, die ausserordentlich gesteigerte Erregbarkeit der Muskeln und Nerven. Durch leise Berührung der Haut über einer Muskelgruppe geräth diese in tetanische Starre, ebenso die gesammte von einem Nerven versorgte Musculatur, wenn man diesen leicht berührt: streicht man über den Arm hin, so wird dieser vollständig starr. In manchen Fällen kann man durch Berührung der „motorischen Punkte“ (s. I. S. 57) mit einem Bleistift Contractionen der einzelnen Muskeln in derselben Weise hervorbringen wie bei Reizung mit dem faradischen Strom. Bei hypnotisirten Hysterischen ist diese „neuromusculöse Uebererregbarkeit“ besonders häufig beobachtet. Die so hervorgebrachte Contractur bleibt zuweilen nach dem Erwachen und lässt sich dann durch neues Hypnotisiren und gleichzeitige Reizung der Antagonisten beseitigen.

2. Ausserordentlich häufig wird der kataleptische Zustand (s. S. 623) beobachtet. Die Lethargie kann man dadurch in Katalepsie überführen, dass man der Versuchsperson vor einem Licht die Augen öffnet. Oeffnet man nur das eine, so tritt die kataleptische Muskelstarre nur auf der entsprechenden Seite ein, während die andere in lethargischer Muskeler schlaffung verharret. Manche Individuen verfallen ohne vorausgegangene Lethargie sofort in Katalepsie, wenn man sie ein helles Licht, z. B. ein Drummond'sches Kalklicht, fixiren lässt. Der so hervorgebrachte Tetanus hält längere Zeit an und ist von solcher Intensität, dass der versteifte Körper, mit Kopf und Füßen auf je einen Stuhl gelegt, das Gewicht eines Erwachsenen trägt. Während des kataleptischen Zustandes tritt durch mechanische Reizung der Muskeln und Nerven, besonders nach anhaltendem leichten Streichen, Erschlaffung, ja Lähmung der betreffenden Muskeln ein. Nach dem



Erwachen hört diese auf. Die kataleptische Periode eignet sich besonders zur Hervorrufung der

3. *Suggestionen*\*) . Wie bei einem Schlafenden durch bestimmte Sinnenreize entsprechende Träume hervorgerufen werden, so lassen sich bei Hypnotischen durch äussere Reize entsprechende Vorstellung-complexe und Stimmungen hervorrufen, die sich durch Hallucinationen und entsprechende Handlungen kund geben. Der Stellung eines Betenden, welche man dem Hypnotisirten giebt, entspricht sein Gesichtsausdruck; eine rohe Kartoffel, welche man ihm mit dem Bemerkten, es sei eine vortreffliche Birne, zwischen die Zähne steckt, isst er mit allen Zeichen des Wohlgeschmacks; man macht mit ihm eine imaginäre Reise im Luftballon oder eine Jagd auf einen Löwen und er ändert seinen Ausdruck je nach den ihm suggerirten Abenteuern.

Hierher gehört auch die sogenannte *Automatic*, wobei die Hypnotischen auf äussere Eindrücke maschinenmässig reagiren. Man geht vor ihnen mit lautem Schritt her: sie folgen in demselben Tact (*Nachahmungsautomatic*); während man ihnen den Nacken durch die Hand oder eine strahlende Metallplatte wärmt, sprechen sie nach Art eines Phonographen alles nach, auch schwer auszusprechende Vocabeln aus fremden Sprachen, von denen sie zuvor nie etwas gehört haben (*Sprachautomatic*); bei der sogenannten *Befehlsautomatic* führen sie auf Befehl wie Sklaven Handlungen aus, die sie, als ekelhaft und ihnen unmöglich, im wachen Zustand nimmermehr thun würden. Die *Automatic* beobachtet man besonders häufig im

4. *somnambulen Zustände*. In diesen kann man den lethargischen oder kataleptischen überführen durch leichtes Reiben am Scheitel. Die Augen sind jetzt ganz oder halb geschlossen. Es besteht ein halb bewusstloser Zustand, in welchem die Versuchspersonen auf Fragen und Befehle automatisch reagiren, ausserdem aber nicht selten eine so auffällige Steigerung ihrer geistigen Fähigkeiten, der Intelligenz und namentlich des Gedächtnisses und eine derartige Verfeinerung der Sinne, besonders des Hautsinns zeigen, dass sie sich sehr wohl zur Vorführung von überraschenden Schaustücken eignen. Begreiflicherweise ist bei den öffentlich sich producirenden Somnambulen schwer zu sagen, was Wahrheit, was Dichtung ist. Diese Zustände beobachtet man beiläufig seltener bei hysterischen als bei nichthysterischen Frauen.

\*) von suggerere lat. unter den Fuss geben; also Eingebung, Einflüsterung.

Das Erwecken geschieht im Allgemeinen durch dieselbe Manipulation, welche den betreffenden Zustand hervorgebracht hat: beim Somnambulismus durch Auflegen der Hand auf den Scheitel, bei der Katalepsie durch Vorhalten eines grellen Lichtes, bei der Lethargie durch Druck auf die Augäpfel. Indessen sind diese Methoden keineswegs immer stichhaltig, so dass man zu starken Reizen — heftigem Blasen in das Gesicht, Druck auf das Ovarium — seine Zuflucht nehmen muss. Das Erwecken durch Befehl gelingt nur bei Kranken, die auf Suggestion reagiren.

Mit den eben beschriebenen Zuständen können sich allerlei andere hypnotische Phänomene combiniren. Dahin gehören: allgemeine klonische oder tonische Krämpfe; Analgesie der Haut und der tiefer gelegenen Theile, die so hochgradig sein kann, dass chirurgische Operationen von der einfachen Zahnextraction bis zu schweren, längere Zeit brauchenden, ohne Schmerz ausgeführt werden können; seltener ist Hyperalgesie beobachtet; Verkürzung der Sehweite in Folge von Krampf des Accommodationsapparates und Farbenblindheit; gesteigerte reflectorische Erregbarkeit am motorischen Apparat, so dass z. B. bei Reizung der Haut neben den Lendenwirbeldornfortsätzen Rückwärtsschreiten eintritt; hierher gehört auch die Leichtigkeit, mit welcher Hypnotische in den schwierigsten Stellungen und Lagen ihr Gleichgewicht erhalten.

Ueber die Genese der hypnotischen Phänomene ist noch ein tiefes Dunkel verbreitet. Die Theorien — wie die vom Torpor der Hirnrinde bei erhaltener Functionirung der tiefer gelegenen automatischen Apparate oder die andere von einer abnorm einseitigen Concentration des Bewusstseins — erklären wohl einzelne Phänomene, nicht aber das Wesen des hypnotischen Zustandes. Für die Hervorrufung desselben bei Gesunden wird von den meisten Autoren das „psychische Moment“, d. h. die erregte Stimmung und die angespannte Aufmerksamkeit der Versuchsperson als besonders wichtig hervorgehoben. Ueber die Schädlichkeit der künstlichen Hypnose, namentlich der häufig wiederholten, gehen die französischen Aerzte mit einer gewissen Leichtfertigkeit hinweg. Indessen ist nach Finkelnburg's Ansicht und meiner eigenen Erfahrung die Möglichkeit einer dauernden Gesundheitsschädigung nicht ausgeschlossen. Vom Standpunkte des Gerichtsarztes ist das Hypnotisiren gesetzlich nicht zulässig, wenn es ohne Einwilligung der zu hypnotisirenden Person und ohne verantwortliche ärztliche Aufsicht unternommen wird (H. Friedberg). Auch für therapeutische Zwecke sollte es nur mit der äussersten Vorsicht

versucht werden; von andauernden therapeutischen Erfolgen ist noch wenig bekannt.

### Epilepsie \*).

Die Epilepsie ist eine chronische cerebrale Neurose, welche sich durch Anfälle von Störung oder Verlust des Bewusstseins characterisirt, die meist von allgemeinen oder partiellen Convulsionen begleitet sind. Letztere gehören allerdings zu dem Symptomenbilde der „classischen“ Epilepsie; das wesentliche Symptom des epileptischen Anfalles im weiteren Sinne macht aber die Bewusstseinsstörung aus, so dass bei den epileptoïden Zuständen (Griesinger) die Krämpfe vollständig fehlen können.

### Aetiologie.

Bei Ergründung der Ursachen der Epilepsie thun wir gut, mit Nothnagel zwei Dinge wohl auseinander zu halten, nämlich 1. die centrale epileptische Veränderung und 2. die Anfälle. Die erstere bedingt den latenten Zustand der Anfälligkeit, die Explosion dieses Zustandes stellen die Anfälle dar.

Wir müssen daher fragen: I. Welche Momente erzeugen die epileptische Veränderung? II. Welche den Ausbruch der Erscheinungen?

Die epileptische Veränderung kann sich entwickeln aus anatomisch bis jetzt nicht erkennbaren Momenten. Dahin gehört in erster Linie die Heredität. Dass von epileptischen Eltern häufig ein oder mehrere Kinder ebenfalls von Epilepsie befallen werden, ist eine längst bekannte, selbst in nichtärztlichen Kreisen gefürchtete Thatsache, welche auch durch neuere Statistiken durchaus bestätigt wird. Echeverria konnte unter 306 Epileptikern 80 Mal directe Vererbung nachweisen; Voisin fand unter 35 Kindern, welche aus 17 Haushaltungen herstammten, in denen eines der Eltern epileptisch war, 16 epileptisch oder an Convulsionen verstorben. Aus diesen Gründen sollten Staatsgesetze den Epileptikern das Heirathen verbieten. Wohl zu beachten ist aber, dass, wie schon Boerhave beobachtet hat, die Epilepsie eine ganze Generation überspringen kann. Die Erfahrung hat weiter die für manchen dieser Epigonen tröstliche Aussicht ergeben, dass Indi-

\*) Von *επιλαμβάνω* ergreifen, *επιληπτος* ergriffen, scilicet von der fallenden Sucht; bei uns in Sachsen wird die Krankheit vom Volk gewöhnlich als „böses Wesen“ bezeichnet.

viduen mit hereditärer Anlage, welche bis zum 20. Lebensjahre verschont bleiben, wahrscheinlich überhaupt nicht mehr befallen werden.

Fassen wir aber den Begriff der Erbllichkeit weiter in dem I. S. 14 ausgeführten Sinne, so stellt die Epilepsie eine in eminentem Grade erbliche Neurose dar. Wir kommen dann zu dem Resultat, dass jede Neurose der Erzeuger, ja neuropathische Belastung der Familie an sich für die Descendenten eine hereditäre Disposition für Epilepsie darstellt. Selbst so wenig beachtete Neurosen, wie die Migräne, kommen hier schon in Betracht: eine migränöse Mutter hatte einen epileptischen Sohn und eine hysterische Tochter (Nothnagel). Legen wir diesen Maassstab an, so sind die Zahlen, welche den Grad der Heredität anzeigen, ungemein grösser: Voisin constatirte bei 95 Epileptikern 41 Mal Neuropathien der Ascendenten. Nach übereinstimmenden Angaben der Autoren lässt sich diese Heredität mindestens in einem Drittheil sämtlicher Fälle nachweisen. Es ist begreiflich, dass alle die Constitution verschlechternden oder schwächenden Momente die epileptische Veränderung herbeiführen können, so Inzucht, Trunksucht, geschlechtliche Excesse, Syphilis, geistige Ueberanstrengung, anhaltende Gemüthsbeugungen und schliesslich durch Entbehrungen, Scrophulose, Rhachitis oder durch chronische Bleivergiftung (s. diese I. S. 216) gesetzte körperliche Ernährungsstörungen.

Die Trunksucht kann schon bei den Trinkern selbst oder erst bei deren Descendenten Epilepsie hervorrufen. Die vornehmlich von Magnan bei Absynthtrinkern studirte Epilepsie ist wie der Absynthgenuss überhaupt fast ausschliesslich in Frankreich heimisch. Interessant ist, dass auch Hunde nach chronischer Vergiftung mit Absynthessenz epileptisch werden. Noch grösser als für die Alcoholisten selbst ist die Gefahr, epileptisch zu werden, für die Kinder derselben, namentlich wenn sie in statu ebrio erzeugt wurden, aber auch sonst: unter 95 Epileptikern konnte Voisin 12 Mal Alcoholismus bei den Ascendenten nachweisen.

In Betreff der geschlechtlichen Excesse ist noch zu beachten, dass viele Epileptiker als solche die Neigung zu onaniren haben, dass die Onanie also in vielen Fällen nicht als Ursache, sondern als Folge der Epilepsie anzusehen ist.

Ueber die syphilitische Epilepsie werden wir ausführlicher in dem Abschnitt „Syphilis des Nervensystems“ reden. Bei Hirnsyphilis können epileptische Anfälle lange Zeit das einzige Symptom darstellen. Selbst nach 12jährigem Bestehen der Krämpfe hat man

durch spezifische Mittel noch Heilung eintreten sehen. Im Allgemeinen lässt sich der Satz aufstellen: Tritt bei einem scheinbar Gesunden nach dem 20. Lebensjahre der erste epileptische Anfall ein, so ist derselbe der constitutionellen Syphilis dringend verdächtig.

In einer grossen Zahl von Fällen entsteht die epileptische Veränderung durch bestimmt localisirte anatomische Läsionen des Nervensystems.

Für diese Formen der Epilepsie haben wir sehr ausgesprochene Analogien in den bei Thieren künstlich erzeugten epileptischen Krämpfen. Schon vor fast 30 Jahren zeigte Brown-Séguard, dass man durch Verletzung bestimmter Theile des Nervensystems — Rückenmark, Ischiadici, Medulla oblongata, Pedunculus cerebri, Corpora quadrigemina — bei Meerschweinchen künstlich Epilepsie erzeugen kann: 4 bis 6 Wochen nach Durchschneidung oder Stichverletzung der genannten Theile treten vollständige epileptische Anfälle auf und zwar spontan oder auf Reizung der meist leicht anästhetischen seitlichen Kopf- und Halsgegend. (Gebiet des Quintus und Occipitalis.) Diese epileptogene, d. h. Epilepsie erzeugende Zone liegt stets auf der Seite der Verletzung, nur bei Läsion des Pedunculus cerebri auf der entgegengesetzten. Höchst beachtenswerth ist die Thatsache, dass diese künstlich erzeugte Epilepsie sich auf die Jungen vererben kann.

Nach Westphal kann man Meerschweinchen auch dadurch epileptisch machen, dass man einen leichten Schlag auf den Kopf derselben ausübt. Bei der Autopsie der so epileptisch gemachten Thiere fand Westphal kleine Hämorrhagien in der Medulla oblongata und im oberen Halsmark.

Schliesslich haben Hitzig durch Entfernung des Hirnrindencentrums für die Vorderextremität, Ferrier durch starke Faradisation der Hirnrinde der einen Hemisphäre bei Thieren epileptische Anfälle hervorgebracht. Bartholow experimentirte mit gleichem Erfolge an dem durch krebsige Zerstörung des Schädeldachs blosgelagten Gehirn einer Frau.

Diese Experimente haben ihre sehr zutreffenden Analogien in manchen Fällen von Epilepsie bei Menschen. Was zunächst die Verletzung peripherer Nerven anbelangt, so sehen wir hier in Folge einer bestimmten Erregung, welche von den Läsionsstellen aus unaufhörlich einwirkt, nach Ablauf einer gewissen Zeit post laesionem die centrale Veränderung zu Stande kommen, gerade wie bei den Meerschweinchen. Die verletzten Nerven sind gemischte oder sensible: am

häufigsten der Ischiadicus und der Quintus. Die Läsion geschieht durch Trauma, seltener durch eine Neurose. In Folge von Dehnung des Ischiadicus bei Tabes hat man neuerdings wiederholt epileptische Anfälle eintreten sehen. Namentlich sind es kleine Nervenzweige insultirende Hautnarben, welche bei Disponirten die sogenannte Reflexepilepsie hervorbringen. Bereits im I. Bande S. 111 haben wir ein hervorragendes Beispiel derselben mitgetheilt. Bekannt ist der classische Fall von Dieffenbach: Ein junges Mädchen war mit der Hand in eine Flasche gefallen; seitdem, d. h. seit einigen Jahren, litt sie, abgesehen von neuralgischen Schmerzen, Abmagerung und Contractur des Armes, an epileptischen Anfällen. Dieffenbach excidirte mit der Narbe einen Glassplitter; von Stund an waren die Anfälle und alle übrigen Symptome verschwunden. Aehnlich günstige und dauernde Erfolge sah ich nach Entfernung der druckempfindlichen Narbe in einem Falle von Streifschussverletzung des kleinen Fingers und einem anderen von Schnittverletzung am Daumen mit einer Gartenhippe, während Dehnung des Ischiadicus und Peroneus in einem Falle von Narbenbildung in Folge von Phlegmone des Beins nur vorübergehend günstig wirkte. Bei dieser Reflexepilepsie verläuft die Aura gewöhnlich von der Narbe nach dem Kopf hinauf. Auch durch den Reiz eines Polypen im Kehlkopf (Sommerbrodt) oder eines Fremdkörpers im Ohr (Köppe) kann die epileptische Veränderung hervorgebracht und unterhalten werden. Aehnlich dürften die durch Zahnreiz bei der ersten Dentition oder die bei Erkrankung des Geschlechtsapparates auftretenden Convulsionen zu erklären sein.

Im Einklang mit den Thierversuchen hat man auch nach Verletzungen des Schädels oder der Hirnsubstanz beim Menschen Epilepsie eintreten sehen. Nothnagel erzählt von einem 8jährigen Knaben, welcher nach einem Fall auf den Kopf aus einer Höhe von 12 Fuss epileptisch wurde. Diese und ähnliche Beobachtungen machen es wahrscheinlich, dass manche im kindlichen Alter auftretende Epilepsie auf ein übersehenes oder in Vergessenheit gerathenes Schädeltrauma zurückzuführen sein möchte (Neftel, Eulenburg). In ähnlicher Weise können Geschwülste der Hirnrinde, namentlich Cysticerken Epilepsie erzeugen.

Nach Verletzungen des Rückenmarks ist Epilepsie nur in vereinzelten Fällen beobachtet, welche übrigens nicht zu verwechseln ist mit der „Epilepsie spinale“ der Franzosen (I. S. 11).

Immerhin stossen wir noch auf eine grosse Zahl von Fällen, in welchen sich trotz eifriger Nachforschung und genauer Untersuchung

nicht die geringste der genannten Ursachen für die vorhandene Epilepsie nachweisen lässt.

Von grosser Wichtigkeit für das Verständniss der Genese der epileptischen Anfälle sind ferner die Versuche von Kussmaul und Tenner. Sie wiesen nach, dass schnell eintretende arterielle Blutleere des Gehirns (erzeugt durch schnelle Verblutung oder plötzliche Compression aller vier Hirnarterienstämme) Coma, also Bewusstseinsverlust, und allgemeine fallsüchtige Zuckungen hervorbrachte, die, sobald sie das Blut wieder zuströmen liessen, sofort aufhörten. Diese Erscheinungen sind nicht auf die Veränderung der Druckverhältnisse, sondern auf die plötzlich unterbrochene Ernährung des Gehirns zu schieben, weil Entfernung grosser Stücke der Schädeldecke und Entleerung von Cerebrospinalflüssigkeit keinen Einfluss auf die epileptischen Krämpfe haben. Beschränkt sich die Anämie auf die vor den Sehhügeln gelegenen Grosshirnthteile, so erfolgt nur Bewusstlosigkeit; betrifft sie auch die dahinter gelegenen Theile, so kommt es zu Convulsionen.

Durch Reizung der Halssymphatici gelingt es übrigens nicht diese Hirnanämie herbeizuführen, weil in diesen jedenfalls nur ein kleiner Theil der Vasomotoren der Hirngefässe verlaufen. Wohl aber kann man durch Reizung peripherer sensibler Nerven reflectorisch Verengerung der Hirnarterien, Anämie und epileptische Krämpfe hervorbringen. (Nothnagel-Krauspe).

Durch Hirnhyperämie (Verschluss der das Blut vom Gehirn abführenden Venen) fallsüchtige Zuckungen zu erzeugen, ist bis jetzt nur bei Katzen gelungen (Hermann und Escher).

Als Gelegenheitsursachen, welche die einzelnen Anfälle auslösen, gelten mit Recht vor allem psychische Erregungen: Schrecken, Furcht, Aerger u. s. w. Bei einer 20jährigen Wirthschafterin sah ich nach einer heftigen Aufregung — sie wurde von ihrem wüthenden Principal in ihrem Zimmer, wo sie sich verschantzt hatte, belagert — den ersten epileptischen Anfall auftreten. Bekannt ist ferner das Coincidiren der Anfälle mit der Menstruationszeit, mit dem Coitus, mit gastronomischen Excessen. Seltener konnten Eingeweidewürmer, Reizung des Schnerven (*Maisonneuve*), gewaltsames Kitzeln der Fusssohlen (*Reynolds*) mit Sicherheit als Veranlassung beschuldigt werden. Häufiger sah man Epilepsie im Anschluss an acute fieberhafte Krankheiten, namentlich Scharlach, aber auch Pocken, Masern, Cholera, gastrisches Fieber und Pleuraaffectionen (*Epilepsie pleurétique* — *Aubouin*) auftreten.

Von Wichtigkeit ist schliesslich noch das Alter. In auffälligem Grade disponirt ist das jugendliche Alter. Bis zum 20. Lebensjahre bricht die Epilepsie aus in  $\frac{2}{3}$  aller Fälle. Von besonderer Bedeutung scheinen in dieser Periode Dentition, Pubertät (namentlich beim weiblichen Geschlecht) und Wachsthum zu sein. Unter 1450 Epileptikern begann die Krankheit unter 10 Jahren bei 29 %, zwischen 10 und 20 Jahren bei 46 %, zwischen 20 und 30 bei 15,7, zwischen 30 und 40 bei 2, zwischen 50 und 60 bei 1 und über 60 bei  $\frac{1}{3}$  % (Gowers).

Geschlecht und Klima scheinen ohne wesentlichen Einfluss zu sein.

### Symptome.

Seitdem man den Begriff „Epilepsie“ erweitert hat, unterscheidet man folgende Formen: I. *Epilepsia gravior*, *haut mal*, characterisirt durch Anfälle von Bewusstlosigkeit mit allgemeinen Convulsionen; II. *Epilepsia mitior*, *petit mal*, characterisirt durch Anfälle von momentaner Bewusstseinsstörung ohne Convulsionen und III. *Epileptoide Zustände*.

### I. *Epilepsia gravior*.

Diese seit Alters unter dem Namen Epilepsie bekannte Krankheit findet ihren wesentlichen Ausdruck in den Anfällen. *Epilepsia* von *επιλαμβάνω* fut. *επιλήψω*, d. i. überfallen, plötzlich anfallen, bedeutet eben Anfälligkeit (Fallsucht). Dem Anfalle (*επιληψις*) gehen Vorboten voraus; gewisse Erscheinungen folgen ihm unmittelbar, andere zeigen sich in der Zeit zwischen den Anfällen.

Vorboten gehen den Anfällen in der Hälfte der Fälle voraus als entferntere oder als unmittelbare Vorboten. Die letzteren bezeichnet man als *Aura epileptica*. Die entfernteren prämonitorischen Symptome können einige Tage oder Stunden dem Anfall vorhergehen und bestehen vornehmlich in veränderter Gemüthsstimmung (Aufgeregtheit oder gedrückter Stimmung), allgemeinen Kopfsymptomen (Eingenommenheit des Kopfes, Kopfschmerz, Schwindel, Verwirrtheit) oder allgemeiner Abgeschlagenheit mit Neigung zum Gähnen und zum Schlafen. Zuweilen geht geschlechtliche Aufregung mit wollüstigen Träumen oder schwerer Schlaf mit Alpdrücken vorher. Reynolds' Kranker, bei welchem die Hals- und Gesichtshaut sich regelmässig 12 Stunden vor dem Anfall dunkler färbte, dürfte ziemlich vereinzelt dastehen.



Die unmittelbaren Vorboten, *aurae epilepticae*, stellen im Wesentlichen die Gefühle dar, welche die Kranken von dem Hereinbrechen des Anfalls an bis zu dem Moment, wo sie bewusstlos werden, empfinden. Die *Aura* kann sensibel, sensoriell, vasomotorisch, motorisch oder psychisch sein. Unter *Aura d. i. Hauch*, bezeichnet Galen ursprünglich die Empfindung eines Hauches, welchen der Kranke von einer Extremität nach dem Gehirn zu aufsteigen fühlt. Eine solche sensible *Aura*, welche häufiger die Empfindung von Kriebeln als von Schmerz darstellt, findet sich sehr oft bei der Reflexepilepsie (s. oben). Sehr häufig wird die *Aura epigastrica* angegeben, eine Empfindung von Schmerz, Brennen, Zusammenschnüren oder Kälte im Epigastrium, zuweilen verbunden mit Uebelkeit. Seltener ist eine Empfindung von Jucken am Anus mit Stuhl drang oder von Emporziehen der Hoden.

Die sensorielle *Aura* bezieht sich meist auf den Gesicht- und Gehörsinn, seltener auf die übrigen Sinne: Licht- und Farbenerscheinungen, besonders rothe, seltener grässliche Gestalten von Menschen oder Thieren, plötzlich eintretende Vergrößerung oder Verkleinerung der umgebenden Gegenstände; — Wahrnehmung von Geräuschen oder Tönen, seltener Worten oder ganzen Sätzen. Süßer Geschmack wurde von einem Kranken Jos. Frank's, bitterer von einem Patienten O. Berger's angegeben. Sehr zu beachten sind anfallsweise sich zeigende perverse Geruchsempfindungen, insofern diese als Vorläufer später zum Ausbruch kommender epileptischer Anfälle auftreten können (H. Jackson). Bei einem Epileptischen mit Geruchsaura fand Lockemann den linken *Traetus olfactorius* durch eine Geschwulst im linken Vorderlappen des Gehirns vollständig zerstört. Ein ähnlicher Fall ist von Sander beschrieben.

Die vasomotorische *Aura* äussert sich durch Kalt- und Taubwerden der Hände und Füße, welche deutlich blass werden oder durch congestive Röthe des Gesichts, zuweilen nur der einen Hälfte, welche sich bis zu kleinen Blutaustritten in die *Conjunctiva* und die Haut steigern kann. Ungleichheit des Pulses an den Radialarterien oder Carotiden ist bisweilen beobachtet.

Bei Angabe einer motorischen *Aura* durch die Kranken selbst ist es schwer zu entscheiden, inwieweit die von ihnen zu Anfang des Anfalles empfundenen auf einzelne Muskelgruppen beschränkten Zuckungen oder Spasmen objectiv zur Erscheinung kommen. Sehr häufig spielen sich diese im Gesicht oder an der Hand ab, welche letztere der Kranke instinctiv mit der anderen Hand zu fixiren sucht, seltener am Fuss.

In dem oben erwähnten Falle von Streifschussverletzung des kleinen Fingers begann zuerst in diesem, dann in den übrigen Fingern ein krampfhaftes Spiel, welches allmählich die Muskeln des Arms und der Schulter und schliesslich die des Halses und Gesichtes ergriff, worauf der Kranke das Bewusstsein verlor. Deviation des Kopfes und der Augen nach der einen Seite dürfte wohl nur bei secundärer Epilepsie in Fällen von localisirter Hirnerkrankung vorkommen. Plötzlich eintretende Sprachstörung, Herumdrehen, unaufhaltsames Vor- oder Rückwärtslaufen leiten zuweilen den Anfall ein.

Als psychische Aura hat man plötzlich hereinbrechende Zustände von Verwirrung oder traumhaftem Dasein beschrieben.

In einzelnen Fällen können sich die verschiedenen Formen von Aura combiniren, so die des Gesichts und Gehörs. Dies stimmt sehr wohl mit der durch Ferrier festgestellten Nachbarschaft der betreffenden Centren im Gehirn.

Die Dauer der Aura ist meist eine sehr kurze, eine halbe bis einige Minuten. In dem mehrfach citirten Fall von Reflexepilepsie währte dieselbe so lange, dass Patient die vom Arzte empfohlene Umschnürung des Armes durch seine Umgebung anordnen konnte. Die durch derartige Prozeduren zuweilen, aber nicht immer erreichte Unterdrückung des Anfalls ist nach Nothnagel wahrscheinlich nicht als Unterbrechung eines centralwärts kriechenden Erregungsvorganges, sondern als durch Reflexhemmung zu Stande gebracht anzusehen.

#### Beschreibung des Anfalls.

Der epileptische Anfall, welcher mit oder ohne Vorboten eintreten kann, zerfällt in drei Stadien: das Stadium der tonischen Krämpfe, das der klonischen und das Nachstadium.

Der epileptische Anfall bricht herein mit plötzlichem Zusammenstürzen, völligem Bewusstseinsverlust und auffälliger Blässe des Gesichtes, zuweilen mit einem gellen Schrei. Der Kranke fällt wie vom Blitz getroffen plötzlich zu Boden. Das Hinstürzen soll durch Erschlaffung sämmtlicher noch nicht vom Krampf ergriffener Muskeln eintreten (Hasse). Das Bewusstsein ist in den meisten Fällen von vornherein völlig geschwunden; nur ausnahmsweise kann der Kranke den Ort, wohin und die Stellung, wie er fallen will, aussuchen. Er fällt gegen einen scharfen Gegenstand, von einer Höhe herab, in's Wasser, in's Feuer. Gegen die stärksten Sinnesreize völlig unempfindlich, fühlt er nicht, dass das Gesicht oder eine

Extremität durch das Feuer verkohlt werden. Die weiten Pupillen sind starr, sie contrahiren sich nicht auf Lichtreiz; bei Reizung der Conjunctiva erfolgt kein Lidverschluss. Die zu Anfang bestehende Leichenblässe des Gesichts macht bald einer dunkeln gesättigten Röthe Platz, in Folge von Stillstand der Respiration durch Krampf der Athem-muskeln; die Venen am Kopf und Hals schwellen mächtig auf, die Carotiden klopfen, das Gesicht wird hässlich aufgedunsen und livide. Der kurze Schrei, welcher in vielen Fällen den Anfall einleitet, hat allerdings oft den Character eines Mark und Bein erschütternden Angstrufes, so dass man denselben als Ausdruck des Schreckens, der Angst gedeutet hat. Allein derselbe erklärt sich einfach durch den tonischen Krampf, welcher die Muskeln des Kehlkopfs und Thorax plötzlich zur Contraction bringt. Dieser tonische Krampf, welcher sich gleichzeitig über sämtliche willkürliche Muskeln des Körpers erstreckt, beherrscht das Symptomenbild des ersten Stadiums: Das Gesicht ist verzerrt; die Augäpfel sind nach oben gedreht, so dass man nur die weisse Conjunctiva sieht; oder es besteht conjugirte Deviation nach der einen Seite; die fest auf einander gepressten Zähne verletzen nicht selten die Zunge; der Kopf ist nach hinten oder nach vorn oder nach einer Seite hin gedreht. Dementsprechend ist der Rumpf nach hinten (*Opisthotonus*), vorn (*Emprosthotonus*) oder einer Seite hin (*Pleurosthotonus*) krampfhaft verzogen. Die unteren Extremitäten stehen meist in starrer Extension, die oberen häufiger in Flexion; bekannt ist, dass der Daumen meist in die Hohlhand eingeschlagen ist. Auch die Respirationsmuskeln sind krampfhaft contrahirt und die Respiration behindert und geräuschvoll (*Trachelismus*). Dieses Stadium des tonischen Krampfes währt nur einige Secunden bis zu einer halben Minute. Alsdann beginnt das

Stadium der klonischen Krämpfe. Diese kündigen sich nicht selten durch einige kräftige, kurze Erschütterungen des ganzen Körpers an, beginnen meist im Gesicht und Hals und befallen zuweilen ausschliesslich oder vornehmlich die eine Körperhälfte. Der Kopf wird krampfhaft hin- und hergerissen, ebenso die Glieder. In der Kehle rasselt und aus dem Munde quillt schaumiger Speichel, nicht selten roth gefärbt durch Blut aus der zerbissenen Zunge. Die Heftigkeit der Krämpfe ist in einzelnen Fällen so gross, dass Knochenbrüche oder Verrenkungen und selbst Muskelzerreissungen eintreten; Zähne oder doch Zahnfragmente werden durch die gewaltigen Kaubewegungen ausgebrochen. Die venöse Hyperämie und Cyanose des Gesichtes hat jetzt ihr Maximum erreicht; die Haut ist mit dichtem Schweiss bedeckt.

Zuweilen kommt es zum unfreiwilligen Abgang von Stuhl, Urin oder Samenflüssigkeit.

Dieses Stadium dauert eine halbe bis drei Minuten. Alsdann lassen die Convulsionen nach und es folgt das

Nachstadium. Wie das Wetterleuchten nach dem Gewitter sieht man noch hier und da einige Muskeln blitzartig zucken. Allmählich tritt eine allgemeine Erschlaffung der Musculatur ein. Gleichzeitig wird die Respiration ruhiger, tiefer und regelmässiger, ebenso der Puls. Die Cyanose lässt nach. Der Kranke erwacht aus dem tiefen Coma, schlägt die Augen auf, sieht sich befremdet um, murmelt vielleicht einige unverständliche Worte und schliesst die Augen wieder. Erst allmählich kehrt er zum Bewusstsein zurück. Manche Kranke vermögen schon eine Viertelstunde nach dem Anfälle ihre gewohnte Beschäftigung wieder aufzunehmen; die meisten verfallen in einen mehrstündigen tiefen Schlaf, aus welchem sie unklar, verworren, nicht selten mürrisch erwachen. Auch dann fühlen sich viele noch ausserordentlich matt und zerschlagen. Huppert wollte nach jedem ausgebildeten Anfall vorübergehende Albuminurie constatirt haben; diese Behauptung hat sich aber nicht bewahrheitet; der nach dem Anfälle meist in grosser Menge entleerte Urin enthält nach Berger nur in  $\frac{1}{5}$  der Fälle Eiweiss, noch viel seltener lässt sich in demselben Zucker nachweisen.

## II. Epilepsia mitior.

Das petit mal characterisirt sich als eine kurze, einige Secunden bis eine halbe Minute dauernde Abwesenheit des Bewusstseins (absence der Franzosen) verbunden mit Unterbrechung der angefangenen Thätigkeit ohne Krampf. Ohne alle Vorboten mitten in irgend einer Beschäftigung, beim Arbeiten, beim Gehen, beim Essen hält der Kranke plötzlich inne, lässt sein Handwerkszeug, seinen Stock, seine Gabel fallen, starrt einige Augenblicke stier in die Luft, thut einen tiefen Seufzer und der Anfall ist vorüber. Viele Kranke fahren, als ob gar nichts passirt wäre, in der unterbrochenen Beschäftigung fort: sie vollenden das Wort, den Satz, in welchem sie stecken geblieben waren; Georget's Klavierspielerin fuhr in dem Tacte fort, bei welchem sie stehen geblieben war; Trousseau's Kartenspieler warf die Karte auf den Tisch, welche er während des Anfalls in der Hand gehalten hatte. Obgleich die Kranken beim Eintritt der absence Schwindel, Flimmern und Schwarzwerden vor den Augen empfinden, kommen sie doch nur selten zum Fallen. Von Laien werden diese Anfälle in ihrer Bedeutung ganz gewöhnlich unterschätzt und als Schwindel- oder Ohn-

machtsanfalle bezeichnet. Sie sind mit Sicherheit als epileptische Anfälle anzusprechen, namentlich wenn sie mit Anfällen von grand mal abwechseln, wenn die Kranken dabei ausgesprochenes Angstgefühl oder den Stuhl, bez. den Urin verlieren. In seltenen Fällen besteht ein längerer krankhafter Zustand, während dessen die Kranken sich auskleiden, ihre Geschlechtstheile entblößen, in schamloser Weise onaniren oder sonstige Unschicklichkeiten begehen. Schliesslich begegnen wir allerlei Uebergangsformen vom petit zum grand mal. Während der kurzen Bewusstseinspause beobachtet man localisirte Convulsionen: Blinzeln, Gesichterschneiden, Bewegungen der Lippen, der Zunge, des Kopfes, der Finger; oder Anhalten der Respiration mit leichtem Zittern des ganzen Körpers; oder bewusstloses Geradeauslaufen (*Epilepsia dromica s. trochaica*).

Als unregelmässige Formen des epileptischen Anfalls sind in einzelnen Fällen locale Krämpfe ohne Bewusstseinspause beobachtet worden, welche mit ausgebildeten Anfällen von grand mal abwechselten. Viel wichtiger aber ist die Thatsache, dass psychische Störungen, abgesehen davon dass sie nicht selten dem Anfall vorausgehen oder nachfolgen, geradezu die Stelle des Anfalls vertreten können. Ein Epileptischer geräth plötzlich in eine heftige maniacalische Aufregung, in welcher er Handlungen vollführt, welche ganz unmotivirt dastehen und von denen er unmittelbar danach gar keine oder nur eine verworrene Erinnerung hat („psychisch-epileptische Aequivalente“ Samt). Die grässlichsten Verbrechen, wie Todtschlag des eigenen Vaters, sind in diesem jedenfalls durchaus unzurechnungsfähigen Zustande, „epileptischem Dämmerzustande“, begangen worden. Ausser dieser schweren Form des epileptischen Delirium kennen wir auch eine leichte: die Kranken sind ungewöhnlich heiter und aufgelegt, zuweilen in Folge von nachweisbaren Sinnestäuschungen.

Als epileptoïde Zustände hat man anfallsweise auftretende Schwindelercheinungen (Griesinger), Schweissausbrüche, die ohne jede Ursache eintreten (Emminghaus), anfallsweises Einschlafen, Narkolepsie (Westphal) beschrieben. Als der Epilepsie zugehörig sind diese Anfälle nur dann mit Sicherheit zu diagnosticiren, wenn daneben ausgesprochene epileptische Anfälle vorhanden sind.

Als unmittelbare Folgen des epileptischen Anfalls hat man psychische Störungen und zwar Exaltation (Manie) oder Depression (Apathie bis zum Stumpfsinn), bisweilen auch Hallucinationen oder somnambule Zustände beobachtet; ferner Lähmungserscheinungen

im Gebiet der motorischen, sensibeln oder sensoriellen Nerven. Hemiplegie sieht man am häufigsten nach Convulsionen, welche die betreffende Körperhälfte ausschliesslich oder vornehmlich betrafen, eintreten: ist die Hemiplegie dauernd, so ist man berechtigt, ein organisches Hirnleiden zu vermuthen.

Die Häufigkeit der Anfälle ist eine sehr verschiedene. Eine gewisse Periodicität lässt sich bei manchen Kranken nicht verkennen; ein vierwöchentlicher Typus (Beau) und ein 14tägiger (Leuret) sind nicht selten. In unheilbaren Fällen von längerer Dauer nimmt man meist eine Steigerung der Frequenz wahr.

Als Status epilepticus (état de mal épileptique) (s. oben S. 626) bezeichnet man den Zustand, wenn die Kranken in Folge von Schlag auf Schlag aufeinander folgenden Anfällen aus dem Coma gar nicht herauskommen. In diesem Zustande kann der Tod eintreten. Alsdann zeigt sich gewöhnlich eine abnorm hohe Steigerung der Körpertemperatur bis 41 oder 42° C. Diese ist keineswegs auf die Convulsionen zurückzuführen; die Krämpfe können mehrere Tage gänzlich pausirt haben und die Temperatursteigerung besteht trotzdem fort. Von absolut letaler Prognose sind übrigens diese Zustände keineswegs.

Es giebt Kranke, welche Jahre hindurch nur selten vereinzelte Anfälle bekommen, sondern fast immer eine ganze Reihe derselben mit Status epilepticus durchmachen. Delasiauve erzählt von einem Kranken, welcher während eines Monats nicht aus dem Status herauskam, weil nicht weniger als 2500 Anfälle hintereinander auftraten.

Man hielt früher die nächtlichen Anfälle für prognostisch besonders ungünstig. Dieselben lassen sich vermuthen, wenn der Kranke am Morgen verstimmt, schlaff und torpide ist, wenn er kleine Haut-hämorrhagien an Gesicht und Hals zeigt, wenn die Zunge frisch zerbissen ist, wenn unfreiwilliger Abgang von Stuhl oder Urin stattgehabt hat.

Während der interparoxysmellen Pause bieten manche Kranke keinerlei abnorme Erscheinungen dar. Aber abgesehen von motorischen und sensibeln Störungen — Muskelzittern und Zuckungen, Schmerzen und Eingenommensein des Kopfes — verändert sich bei den meisten Kranken das psychische Leben in nicht zu verkennender Weise. Die Epileptiker sind mehrweniger Misanthropen. Die habituelle Verstimmung, welche in nervöser Reizbarkeit, misstrauischem Wesen, beschränktem Eigensinn, kleinlicher Rechthaberei und Zornmüthigkeit sich zu erkennen giebt, wird zeitweise und zwar meist vor Ausbruch neuer Anfälle gelegentlich durchbrochen durch eine ganz un-

motivirte, ungesunde, wenig anmuthende Heiterkeit. Alles dies erklärt sich, abgesehen von der häufig nachweisbaren erblichen Belastung, aus der exceptionellen socialen Stellung, welcher sich die Kranken im Verlauf ihres beklagenswerthen Uebels immer klarer bewusst werden. Ihre hülflose Abhängigkeit von anderen, welche sie nicht selten empfinden lassen, wie unbequem, wie grässlich sie ihnen durch ihre Krankheit sind, ihr Ausgeschlossensein von allen Annehmlichkeiten und Anregungen des geselligen Lebens sowie von jeder befriedigenden Beschäftigung lassen sie immer mehr inne werden, wie sie durch ihre schreckliche Krankheit mitten in einer Welt voll Glück und Lust zu einem freundlosen und qualvollen Vegetiren verdammt sind. Ob die brutalen Gewaltthaten, die blinde Zerstörungswuth, welche den furor epilepticus so gefürchtet machen, nicht vielleicht doch in manchen Fällen als der Ausdruck dieses dunkeln Gefühls von Hass und Groll gegen alles, was Zufriedenheit und Glück athmet, anzusehen sind? — Im späteren Verlaufe kommt es zum geistigen Verfall. Das Gedächtniss nimmt ab, das Begriffsvermögen wird schwächer und schwächer; in schlimmeren Fällen kommt es schliesslich zur Verblödung. Dieses Zurückgehen der psychischen Kräfte kommt um so schneller zu Stande, je schneller die Anfälle aufeinander folgen. Gleichzeitig bilden sich häufig Zeichen der körperlichen Degeneration aus (I. S. 14). Anzahl und Heftigkeit der Anfälle scheinen von geringerer Bedeutung zu sein.

Als secundäre Epilepsie hat man diejenigen Formen bezeichnet, bei welchen anatomische Läsionen der peripheren Nerven oder des Gehirns als veranlassende Ursache für die Entwicklung der Krankheit nachzuweisen sind. Diejenige Form, welche auf einem Reizzustand peripherer Nerven beruht, ist vielfach als Reflexepilepsie (s. oben S. 634) beschrieben: man dachte sich, der sensible Reiz an der Peripherie löse reflectorisch im Gehirn die Krämpfe aus. Diese Fälle verlaufen ganz typisch (s. I. S. 111).

Der Kranke hat eine Wunde an einem Finger gehabt; die Narbe macht noch längere Zeit nach der Heilung unangenehme Empfindungen; dazu gesellen sich zeitweilig tonische oder klonische Krämpfe in einzelnen benachbarten Muskeln; allmählich werden immer mehr centralwärts gelegene Muskeln von diesen Krämpfen ergriffen; gleichzeitig kriecht die Empfindung, welche von der Narbe ausgeht, immer weiter herauf, bis endlich eines Tages in dem Moment, wo dieselbe die Hals- oder Kopfgegend erreicht hat, ein ausgebildeter epileptischer Anfall mit Bewusstseinsverlust eintritt, welcher sich von jetzt ab öfter wiederholt, auch wohl ohne nachweisbare Veranlassung, meist aber, sobald die

empfindliche Narbe gereizt wird. In nicht wenigen Fällen kann man willkürlich durch leichte Reizung der Narbe einen Anfall hervorrufen. Jedem Anfall geht eine sensible, motorische oder vasomotorische Aura im Bereich des verletzten Nerven voraus. Dadurch dass man, so lange diese anhält, das Glied oberhalb der Narbe fest umschnürt, kann man den Anfall meist coupiren.

In Betreff der cerebral bedingten Formen von secundärer Epilepsie, welche man wohl auch als Jackson'sche \*) Epilepsie bezeichnet, können wir uns kurz fassen, da wir darüber schon ausführlich bei den Hirnrindenaffectionen gehandelt haben (s. S. 350). Bei dieser Form ist eine umschriebene Läsion auf der einen Seite des Gehirns, gewöhnlich in der motorischen Region der Hirnrinde nachweisbar. Dementsprechend beschränken sich die Krämpfe auf die entgegengesetzte Körperhälfte und auch hier im Anfang wenigstens auf die Muskeln des Gesichtes, des Halses oder der Hand oder des Fusses. Nach jedem einzelnen Anfalle treten in den krampfhaft ergriffenen Theilen leichte paretische Erscheinungen ein, welche anfangs vorübergehen, später aber andauernd bleiben und schliesslich sich zur vollständigen Paralyse steigern. Das Bewusstsein ist in manchen Fällen gar nicht, in den meisten nur wenig getrübt.

Ueber die als Hystero-Epilepsie beschriebene Form haben wir bei der Hysterie (S. 587) gesprochen.

#### Verlauf und Folgezustände.

Die Epilepsie ist eine chronische Krankheit, welche in Bezug auf die Zahl der Anfälle in gewissen Perioden sehr wechseln kann, aber meist Jahre, ja das ganze Leben lang andauert. Selten erfolgt der Tod während eines Anfalls oder im Anschluss an denselben.

Obgleich im Allgemeinen die äusseren Umstände auf den Verlauf der Krankheit keinen hervorragenden Einfluss auszuüben scheinen, so dürften dennoch gewisse Momente als den Ausbruch von Anfällen hervorrufend angesehen werden; dahin gehören: die Excitantia nervina — Alcohol, Kaffee, Thee und Tabak — Ueberladung des Magens (s. S. 650) und der Coitus. Unbefriedigte Reizung der Geschlechtslust durch einen impotenten Mann schien mir bei einer Frau, welche erst in den dreissiger Jahren die ersten Anfälle bekam, von Bedeutung zu sein. Menstruation und Schwangerschaft üben bald einen günstigen, bald einen ungünstigen Einfluss aus; psychische Emotionen, sei es Schmerz oder sei es Freude,

---

\*) Nach dem englischen Neuropathologen Hughlings-Jackson.



entschieden einen ungünstigen. Acute Krankheiten haben vorübergehend, so lange sie dauern, meist ein Aussetzen der Anfälle zur Folge; ebenso äussere Verletzungen, namentlich ausgiebige Verbrennungen. In gleicher Weise wirken manche chronische Affectionen, wie ausgedehnte Hautausschläge und Ulcerationen. In neuerer Zeit hat Lombroso auf eine gewisse Beeinflussung durch Barometerschwankungen aufmerksam gemacht.

Ueber die Folgen der Epilepsie haben wir schon zum Theil gesprochen. In Betreff der drohenden psychischen Degeneration lauten die neueren statistischen Untersuchungen Reynolds' tröstlicher als früher, wo man jeden Epileptiker ohne Weiteres als einen Candidaten des Blödsinns ansah. Man nimmt jetzt an, dass nur bei etwas mehr als einem Drittel aller Epileptischen sich dauernde psychische Störungen ausbilden.

#### Anatomisches.

Die pathologische Anatomie der genuinen Epilepsie ist noch durchaus dunkel. Die als anatomisches Substrat bezeichneten Veränderungen an Schädel und Gehirn können der Kritik nicht Stand halten, insofern dieselben entweder nur in einer kleinen Anzahl von Fällen vorgefunden oder als secundäre d. h. als Folgezustände der epileptischen Anfälle anzusprechen sind. Zu diesen letzteren gehören die Verdickung und Osteosclerose der Schädelknochen, die Trübung, Verdickung und Verwachsung der Hirnhäute, die von Echéverria behauptete constante Vermehrung des Hirngewichts und andere Veränderungen am Gehirn. Alle diese Befunde lassen sich sehr wohl als Folgen der während der Anfälle wieder und immer wieder auftretenden Hirnhyperämie erklären.

Von Veränderungen am Schädel, welche in einzelnen Fällen eine ätiologische Bedeutung in Anspruch nehmen können, sind folgende zu nennen: Asymmetrie des Schädels in Folge von Zurückbleiben der einen, gewöhnlich der linken Schädelhälfte im Wachsthum wird namentlich in Fällen beobachtet, wo epileptische Anfälle seit frühester Kindheit bestehen. Gewöhnlich ist bei solchen Individuen die entgegengesetzte, also die rechte Körperhälfte ebenfalls im Wachsthum zurückgeblieben und ganz constant wird beobachtet, dass die Krämpfe zuerst auf dieser Seite auftreten und hier jederzeit die grössere Intensität entfalten. Bei einem 18jährigen Kranken der Art, welcher im Status epilepticus starb, ergab mir die Vergleichung der beiden Hirnhälften eine grosse Gewichtsdivergenz zu Ungunsten der linken (s. S. 509).

Ein nach einer oder mehreren Richtungen atypisches Verhalten des Schädels will Benedikt durch genaue Kopfmessungen bei der idiopathischen d. h. bei hereditärer aus Eclampsia infantum hervorgegangener oder in der ersten Kindheit erworbener Epilepsie sehr häufig (in circa 70 %) festgestellt haben. Andere Abnormitäten, wie Rauigkeiten an der inneren Schädeloberfläche, Exostosen, Verengerungen der Gefässlöcher an der Basis des Schädels, namentlich des Foramen caroticum, sind keineswegs constant. Wichtiger ist die in einigen Fällen beobachtete Verengung des Foramen magnum und des oberen Theils des Halswirbelcanals, insofern dieselbe Compression des verlängerten Marks zur Folge haben kann. Schliesslich hat Lasègue gewisse Beziehungen der Epilepsie zur Gesichtsymmetrie hervorgehoben.

Von den Veränderungen am Gehirn sind die von Schröder, van der Kolk u. A. in der Medulla oblongata gefundenen Capillarectasien am häufigsten nachzuweisen. Indessen fragt es sich, ob dieselben nicht erst secundär in Folge der durch die Anfälle hervorgebrachten Hyperämie entstehen und, da sie auch in Gehirnen von Nichtepileptikern gefunden worden sind, ob sie überhaupt zur Epilepsie Beziehungen haben. Noch zweifelhafter ist die ursächliche Bedeutung anderer Gehirnbefunde, von denen wir nur die von Meynert zuerst beschriebene Ungleichheit des Querschnittes beider Ammonshörner erwähnen wollen.

### Pathogenese.

Den Sitz der epileptischen Veränderung verlegten die meisten Autoren bis vor wenigen Jahren mit Nothnagel in die Brücke und das verlängerte Mark, jetzt sprechen sich ungleich mehr mit Hughlings-Jackson für den Sitz in der Grosshirnrinde aus.

In der Brücke, so deducirte man früher, liegt das Krampfcentrum (Nothnagel), in dem verlängerten Mark das hauptsächlichste vasomotorische Centrum. Von den beiden Cardinal-symptomen des grossen epileptischen Anfalls, grand mal, wird die Bewusstlosigkeit durch die Erregung des vasomotorischen Centrums in Folge der dadurch plötzlich hereinbrechenden Hirnanämie, die Convulsionen dagegen werden durch die Reizung des Krampfcentrums ausgelöst. Das petit mal, Bewusstlosigkeit ohne Convulsionen, erklärt sich dadurch, dass im gegebenen Falle nur das vasomotorische Centrum gereizt wird; umgekehrt sind zuweilen Anfälle von Convulsionen ohne

Bewusstlosigkeit beobachtet worden, welche auf ausschliesslicher Reizung des Krampfcentrums beruhen dürften.

Von der Hirnrinde aus, welche ja nachweislich motorische und wahrscheinlich auch vasomotorische Centren enthält, lässt H. Jackson den epileptischen Anfall dadurch entstehen, dass in Folge von Störung des labilen Gleichgewichtes plötzlich eine heftige Entladung der in den Ganglienzellen angehäuften Nervenkraft statt hat (*discharging lesion*). In Folge der dadurch hervorgebrachten vorübergehenden Erschöpfung der Ganglienzellen kommt es zur Bewusstseinspause und nicht selten auch zur temporären Lähmung der vom Krampf ergriffenen Glieder. Die bei Epileptikern häufig beobachteten explosiven Handlungen (s. oben S. 641) erklärt Anstie dadurch, dass der Einfluss der die unwillkürlichen und instinctiven Acte hemmenden psychischen Centren zur Zeit der Anfälligkeit vorübergehend lahm gelegt ist.

Dass der epileptische Anfall wirklich von der Hirnrinde ausgeht, beweisen u. a. die Versuche von Luciani und von Munk. Ersterer sah bei einem Versuchsthier drei Monate nach Extirpation der Rindencentren für beide rechte Extremitäten spontan epileptische Anfälle auftreten, welche auf die (beiderseitige) Kopf- und Gesichtsmusculatur beschränkt blieben und nach mehrfacher Wiederholung zum Tode führten. Die Section ergab eine secundäre Degeneration von dem gewöhnlichen Verhalten. Noch beweisender sind die Versuche von Munk. Hatte dieser einen Hund durch fortgesetzte Reizung einer Rindenpartie in allgemeine Convulsionen versetzt, so konnte er diese augenblicklich unterbrechen dadurch, dass er das gereizte Rindenstück mit einem flachen Schnitte abtrennte: der deutlichste Beweis, dass das, was allein die Convulsionen unterhielt, damit beseitigt, im eigentlichen Sinne des Wortes *coupirt* wird. Auf Grund dieser und anderer Beobachtungen erklärt Wernicke die Grosshirnrinde für den vorläufig einzigen experimentell festgestellten Ausgangspunkt der Epilepsie. In neuester Zeit ist schliesslich Unverricht auf Grund sehr umsichtiger und gründlicher Reizungsversuche an Hunden für den corticalen Ursprung der gemeinen Epilepsie eingetreten.

Ueber den anatomischen Character der epileptischen Veränderung, mag dieselbe im Mittelhirn oder in der Hirnrinde ihren Sitz haben, wissen wir gar nichts. Man spricht von einer pathologischen Irritabilität der betreffenden Centren, womit wenig gesagt ist.

Ueber die Art des Reizes, welcher die Thätigkeit dieser Centren auslöst, haben wir nur für einzelne Fälle gewisse, aber immerhin noch dunkle Vorstellungen. In Fällen von Reflexepilepsie ist es wohl

die sensible centripetal sich fortpflanzende Erregung; psychische Eindrücke bedingen eine Erregung der Hirnrinde, welche sich von da centrifugal zunächst nach der Brücke und dem verlängerten Mark hin fortpflanzt. Im weiteren Verlaufe des Anfalls scheinen Bewusstlosigkeit und Krämpfe durch die inzwischen eingetretene venöse Hyperämie des Gehirns unterhalten zu werden.

Die *Aura* betrachten wir mit Nothnagel als einen integrierenden Theil des Anfalls, insofern sie die schon beginnende Erregung der Ganglienzellen, welche später die Erscheinungen des Anfalls selbst hervorbringen, anzeigt. Der den Anfall coupirende Einfluss des Umschnürens ist als Reflexhemmung aufzufassen.

### Diagnose.

Die Unterscheidung des epileptischen Anfalls von dem hysterischen, welche man früher vornehmlich auf das Fehlen oder Unvollständigbleiben der Bewusstseinspause stützte, ist schwieriger geworden, seitdem wir in der Hystero-Epilepsie ein Mittelglied zwischen beiden Affectionen kennen gelernt haben, bei welcher ebenfalls vollständige Aufhebung des Bewusstseins vorkommen kann. Immerhin aber wird eine sorgfältige Berücksichtigung des Verlaufs der Krankheit und aller Nebenumstände, namentlich aber die Beobachtung der Anfälle selbst die Differentialdiagnose ermöglichen.

Für den Practiker überaus wichtig ist die Erkennung der simulirten Epilepsie, welche nicht selten die Befreiung vom Militärdienste und ähnliche Vortheile zum Zwecke hat. Die Simulation der Epilepsie hat das vor der Simulation anderer Krankheiten voraus, dass sie nur während der Anfälle und gar nicht für die Zwischenzeit eine Verstellung erheischt. In manchen Fällen, wenn die Betrüger die Anfälle an wirklich Epileptischen studirt haben, kann nur die sorgfältigste Beobachtung, längere Zeit hindurch fortgesetzt, am besten in einem Krankenhause, zu einem sicheren Resultate führen. Einzelne Symptome kann kein Betrüger nachmachen: dahin gehören das Erblassen des Gesichtes, die Erweiterung der Pupillen, die Unempfindlichkeit derselben gegen Licht im Beginn des Anfalles; ferner auch die Veränderungen des Pulses und die auffällige Cyanose im Verlaufe desselben. Finden sich in einem zweifelhaften Falle diese Erscheinungen wohl ausgebildet, so kann von Simulation keine Rede sein. Auch das Vorhandensein von zahlreichen Narben namentlich an Stirn, Kinn und Handtellern in Folge des Fallens, sowie von Bissnarben in der Zunge, Einseitigkeit der Convulsionen und

schliesslich rücksichtsloses Hinfallen müssen wohl in Betracht gezogen werden.

Schliesslich verdient das Verfahren von Westphal versucht zu werden, welcher einen Simulanten dadurch entlarvte, dass er so, dass dieser es hören musste, gewisse abstruse Bewegungen beim Anfall als charakteristisch, gewisse Tage und Stunden als typisch hinstellte, welchen Vorschriften der Simulant bei den nächsten Anfällen auf das Gewissenhafteste nachkam. Unter den Künsten der Verbrecher- und Gannerwelt spielt die Simulation von epileptischen Anfällen eine grosse Rolle, besonders in England bei dem Bund der sogenannten „Dummy Chuker“, welche epileptische Anfälle sich geradezu einstudiren und an öffentlichen Orten simuliren, damit ihre Spiessgesellen bei dem entstehenden Auftritte Taschendiebstähle ausführen können oder damit sie selbst im Gefängniss bessere Pflege und Nachlass der Strafe erhalten.

Noch schwieriger als beim grand mal ist die Feststellung der Wahrheit beim petit mal: hier kann nur eine länger fortgesetzte Beobachtung den Ausschlag geben.

#### Prognose.

Die Prognose der genuinen Epilepsie (grand mal) ist im Allgemeinen ungünstig; noch ungünstiger aber die des petit mal. Im Ganzen dürften etwa 5 % der Fälle heilbar sein, von denen ein gut Theil spontan zur Heilung kommen. Während also vollständige Heilung zu den seltenen Ausnahmen gehört, ist eine Verminderung der Anfälle durch die Behandlung nicht selten zu erreichen. Leider erweist sich diese Besserung gewöhnlich nur als eine vorübergehende. In nicht wenigen Fällen bleiben alle therapeutischen Maassnahmen ohne nachhaltigen Erfolg. Die Prognose wird getrübt durch Heredität in dem oben angeführten Sinne, also auch schon durch neuropathische Belastung und wenn sich psychische Defecte herausstellen. Einen entschieden ungünstigen Einfluss auf die Heilbarkeit der Epilepsie haben auch schnell wechselnde, am meisten aber grillige, mürrische Gemüthsstimmung und libido sexualis, namentlich bei Mädchen, so lange dieselbe nicht eine regelmässige Befriedigung erfährt.

Im Allgemeinen ist die Prognose der Epilepsie besser geworden seit der therapeutischen Verwendung des Bromkaliums und der ausgiebigeren operativen Behandlung von Reflexepilepsie, sowie der durch Schädelverletzung bedingten Fälle (s. unten). Die Prognose ist ausserdem günstiger bei Epilepsie vor dem 20. Lebensjahre und bei geringer Zahl der stattgehabten Anfälle, sowie bei vollständiger Euphorie der Kranken während der Pausen. Die überaus günstigen Chancen für

Heilung bei syphilitischer Basis der Krankheit werden wir unter „Syphilis des Nervensystems“ besprechen.

### Therapie.

**Causale Behandlung.** Die Erfolge bei der Behandlung der Epilepsie würden wesentlich günstiger sein, wenn die Mehrzahl der Aerzte sich nicht mit der Diagnose „Epilepsie“ begnügten, sondern in jedem einzelnen Falle mit aller Sorgfalt nach der Ursache forschten. Am augenscheinlichsten ist der Erfolg der causalen Behandlung bei der Reflexepilepsie. Die Narbe an der Peripherie, von welcher die Aura ausgeht, wird entfernt und — die Anfälle sind in vielen Fällen spurlos verschwunden. Auch die Dehnung gemischter oder sensibler Nerven, von denen die Aura ausgeht, wird zuweilen von Erfolg gekrönt (Billroth und Nussbaum). Ich selbst sah bei dem oben erwähnten 16jährigen starkbelasteten Mädchen, welches nach einer Phlegmone an der linken Unterextremität tiefgehende Hautnarben zeigte, nach Dehnung des Ischiadicus und Peroneus nur Ausbleiben der Anfälle auf einige Wochen. Ebenso günstig scheinen sich die Resultate zu gestalten, welche bei nach Schädelverletzung aufgetretener Epilepsie durch Trepanation zu erreichen sind: Echeverria sah in Folge der Trepanation in 145 Fällen 93 Mal Heilung, 28 Mal Besserung und 28 Mal den Tod eintreten. Dass nicht in allen Fällen die Entfernung der Ursache zum Ziele führen kann, versteht sich sehr wohl, wenn wir bedenken, dass die periphere oder centrale Reizung, wenn sie zu lange besteht, bereits eine anatomische Veränderung im Centralorgan, die sogenannte „epileptische Veränderung“, hervorgerufen hat, welche von der primären Läsion nicht mehr abhängig ist. Jedenfalls weisen diese glücklichen Erfolge bei Reflexepilepsie und Schädelverletzung mit Macht darauf hin, dass man den ganzen Körper der Epileptischen auf das Genaueste und Sorgfältigste untersuchen soll. Aber nicht nur am Schädel und den äusseren Bedeckungen soll man nach Narben, Knochenaufreibungen, Necrosen, Sensibilitätsstörungen u. dgl. fahnden, sondern auch etwaige pathologische Veränderungen an inneren Organen, Lungen, Magen und den übrigen Unterleibsorganen, namentlich auch Ovarien, Uterus und Hoden festzustellen suchen. Bei dem Sohn eines später an allgemeiner Paralyse verstorbenen Vaters, einem epileptischen Studenten, welcher in Folge von Excessen im Trinken an einem hartnäckigen chronischen Magenkatarrh litt, sah ich nach Beseitigung des letzteren durch eine Carlsbader Kur die Anfälle auf lange Zeit verschwinden. Bei ausgesprochener Plethora empfiehlt sich der Gebrauch von Marien-

bad; bei typisch zur Zeit der Menstruation unter den Erscheinungen der Hirnhyperämie wiederkehrenden Anfällen sah ich namentlich während der Pubertät sehr günstige Erfolge von Application eines oder zweier Blutegel im Nacken.

Zu der causalen Behandlung gehört auch die Beseitigung constitutioneller Anomalien, wie Anämie und Syphilis.

Was die Gefahr einer erblichen Uebertragung der Epilepsie anlangt, so können wir Aerzte wohl auf Erfahrung gegründete prophylactische Rathschläge geben; ob dieselben aber befolgt werden, ist eine andere Frage. Dass Epileptiker, wie es Vernunft und Erfahrung fordern, nicht heirathen, werden wir trotz aller Warnungen kaum je erreichen. In den meisten Fällen werden wir schon damit zufrieden sein müssen, wenn wir etwas zur Verwirklichung des Romberg'schen Satzes beitragen können: „In Familien, wo die Epilepsie pathologisches Fideicommiss ist, werde die Verheirathung der Mitglieder untereinander verhütet und das Veterinärprincip, Kreuzung mit Vollblutrace, eingeführt.“ Epileptische Mütter sollen ihre Kinder nicht selbst nähren. Diesen ist körperlich und geistig die sorgfältigste Erziehung nach den I. S. 15 und 20 aufgestellten Grundsätzen zu geben. Eltern und Erzieher, welche geneigt sind, „den unglücklichen Kindern“ alles durchgehen zu lassen, weil durch die mit der Bestrafung verbundene Gemüthsbewegung leicht ein Anfall hervorgerufen werden könnte, mache man darauf aufmerksam, dass epileptische Kinder, wenn sie artig und wohlgezogen sind, weniger häufig von Anfällen heimgesucht werden dürften, als unartige und eigensinnige. Dieselbe Erfahrung macht bekanntlich jede Mutter beim Keuchhusten: die unartigen leiden am meisten.

Behandlung des einzelnen Anfalls. Die oft von günstigem Erfolge begleiteten Coupirversuche durch Umschnüren, seltener durch forcirte Streckung der betreffenden Extremität werden nicht selten von den Kranken selbst erwünscht, weil sie sich nach Unterdrückung des Anfalles ausserordentlich unbehaglich und erst dann wieder wohl fühlen, wenn die Krankheit sich durch einen ausgebildeten Anfall Luft gemacht hat. Als ein weiteres Mittel, um den Ausbruch des Anfalls zu hintertreiben, kennen wir das Amylnitrit, zu 5 bis 8 Tropfen eingeathmet. Seine Anwendung erscheint besonders rationell in solchen Fällen, wo ein Krampf der Kopfgefäße, wie er sich durch auffälliges Blasswerden des Gesichtes kund thut, den Anfall einleitet. Nothnagel hat auch das Verschlucken eines Theelöffels Kochsalz probat gefunden.

Kommt der Anfall wirklich zum Ausbruch, so sucht man namentlich zu verhüten, dass der Kranke beim Hinstürzen und während der Krämpfe

Schaden nehme: man legt ihn mitten im Zimmer auf einen Teppich, den Kopf auf ein niedriges Kissen und lüftet die Kleider an Hals und Brust. Das Zungenbeissen kann man durch zwischen die Zahnreihen geschobene Holz- oder Gummistücke vermeiden. Gegen Ende des Anfalles macht man das Athmen freier durch mechanische Entfernung des Schleimes aus Mund und Rachen.

Nicht selten erbeischt der Status epilepticus ein ärztliches Einschreiten. Wenn es auch keineswegs immer gelingt, den tödtlichen Ausgang abzuwenden, so muss der Arzt es doch versuchen durch Blutentziehungen, vorsichtiges Chloroformiren oder Anwendung von Chloralhydrat innerlich oder im Klystier. Gegen drohendes Lungenödem sind grosse Blasenpflaster auf die Brust und Plumb. acet. in grossen, schnell aufeinander folgenden Gaben (0,1 zweistündlich) empfohlen.

Die eigentliche Kur der Epilepsie-Krankheit setzt zunächst eine sorgfältige Regelung der Diät und der ganzen Lebensweise voraus, wie wir sie Band I. S. 22 für Nervenranke empfohlen haben. Durch Versuche von Merson scheint es festgestellt, dass stärkemehlhaltige Nahrung die Zahl der Anfälle vermindert, animalische Diät dagegen dieselbe vermehrt. In geeigneten Fällen ist daher vorwiegend vegetabilische Kost und reichlicher Milchgenuss zu versuchen. Cheyne erzählt von einem englischen Arzt, welcher 14 Jahre lang von 2 Litern Milch pro die gelebt habe und von der Epilepsie genesen sei.

Als besondere Kurmethoden sind die Ableitungskur, die Kaltwasser- und Eisbehandlung und die Electricität zu erwähnen. Die früher sehr beliebte Behandlung mit trockenen Schröpfköpfen, Haarseil in dem Nacken oder gar Einreiben von Brechweinsteinsalbe in eine fünfmarkgrosse rasirte Stelle der Kopfhaut ist jetzt nur noch wenig in Aufnahme. Dagegen ist eine milde Anregung der Hautthätigkeit durch Abreibungen (I. S. 31) oder lauwarne Bäder oft von gutem Erfolg. Eine forcirte Kaltwasserkur dagegen dürfte nur selten am Platze sein. Das Tragen eines Chapman'schen Eisbeutels auf dem Rücken empfiehlt sich in Fällen, wo das Rückgrat spontan oder gegen Druck empfindlich ist. Von Anwendung der Electricität (Galvanisation des Halssympathicus oder Galvanisation längs durch den Kopf) habe ich nur in ganz vereinzelt Fällen Erfolg gesehen.

Die Zahl der specifischen Heilmittel gegen Epilepsie ist unendlich gross. Am meisten im Ansehen steht heutzutage mit Recht das Bromkalium. Es ist zwar kein unfehlbares Antiepilepticum, aber leistet doch mehr als alle anderen bislang erprobten Mittel. Wenn auch nicht, wie Voisin angiebt, der fünfte Theil der Fälle dadurch geheilt



wird, so doch eine nicht geringe Anzahl; eine grössere wird gebessert, während manche Kranke keine merkliche Aenderung zeigen.

Von grosser Wichtigkeit ist es aber, dass man nicht zu kleine Dosen giebt: bei Erwachsenen beginnt man mit wenigstens 5 g pro die und steigt bis 10, ja bis 15 g stets in grossen Mengen Wasser verabreicht. Tritt nach mehrwöchentlichem Gebrauch von 15 g keine merkliche Besserung ein, so dürfte auch von noch stärkeren Gaben ein Erfolg nicht zu erwarten sein. Kindern im Alter von 5 bis 12 Jahren giebt man 3 bis 6 g als Tagesgabe. Andere Brompräparate, namentlich Bromnatrium und Ammonium, sowie Combinationen des Bromkaliums mit Bromammonium, Arsenik, *Cannabis indica*, *Extr. belladonnae* sind zu versuchen.

Gegen das Bromkalium sind die anderen früher gebräuchlichen metallischen Mittel, wie Zinkoxyd, *Argent. nitricum* und Kupfersalmiak bei der Behandlung der Epilepsie vollständig in den Hintergrund getreten. Das Zinkoxyd soll nach Herpin in der Dosis von 0,03 bis 0,1 bis 0,15 3 Mal täglich und mindestens 4 Monate lang gebraucht, besonders bei Kranken unter 20 Jahren sich hilfreich erweisen.

Dass das *Argent. nitricum* auch in grossen Dosen und lange Zeit bis zur Argyrose fortgebraucht dennoch im Stich lässt, ist den älteren Aerzten sattsam bekannt. Das *Ammoniacum cuprico-sulphuricum*, welches in der Dosis von 0,01 bis 0,06 bis 0,1! gegeben wird, erfordert einen sehr wenig reizbaren Magen.

Von den pflanzlichen *Specificis* erfreute sich namentlich die *Radix artemisiae* zu 15 g pro die als Infus einer grossen Berühmtheit. Jetzt wird die *Radix valerianae* vorgezogen, welche man am besten als kalten Aufguss verordnet, von dem man bis zu 1 Liter pro die allein oder als Menstruum für andere Medicamente, namentlich für das Bromkalium verbrauchen lässt (s. oben S. 611).

Entschiedenem Erfolg sah ich vom *Pulvis secalis cornuti*, zu einem Theelöffel 3 Mal täglich genommen, in den Fällen, wo diese grossen Gaben vertragen wurden. Von dem ehemals gerühmten Atropin ist man in neuerer Zeit mehr und mehr zurückgekommen. Dagegen scheinen subcutane Injectionen von Curare (Kunze) in einzelnen Fällen günstig zu wirken. Edlefsen empfiehlt folgende Formel: Rp. Curare 0,5, Aq. dest. 5,0, Acid. muriat. gutt. i. digere per 24 horas, deinde filtra. Hiervon werden alle 5 Tage 3 bis 4 Zehntelstriche einer Grammspritze (also 0,03 bis 0,04 Curare) injicirt; jedenfalls aber aufgehört, wenn nach 5 Injectionen keine Besserung eingetreten ist.

Gerade bei der Epilepsie gilt es, lange Zeit hindurch und in steigender Gabe dasselbe Mittel zu erproben, wenn man sich über die therapeutische Wirksamkeit desselben ein Urtheil bilden will. In allen Fällen lasse man die Angehörigen über Zahl und Schwere der Anfälle u. s. w. genau Buch führen.

### Eclampsia infantum.\*)

Unter Eclampsie verstehen wir im Kindesalter auftretende epileptiforme allgemeine Krämpfe, welche nicht auf organische Veränderungen der Centralorgane, sondern auf vorübergehende Ursachen zurückzuführen sind, nach deren Entfernung sie aufhören.

Als Synonyma sind zu nennen: Convulsionen im Kindesalter, Gichter, Fraisen, Jammer u. s. w.

### Aetiologie und Pathogenese.

Nach der oben gegebenen Definition hört der eclamptische Anfall mit Entfernung der Ursache auf. Am schlagendsten lässt sich das demonstrieren bei der reflectorischen Eclampsie: eine bei einem Säugling aus Versehen unter die Haut gerathene Nadel macht einen Krampfanfall; sie wird herausgezogen und der Krampf hört auf.

Warum bekommen aber nicht alle Menschen und auch nicht alle kleinen Kinder in Folge einer solchen Verletzung Krämpfe? Das erste Kindesalter hat eine entschiedene Disposition zu eclamptischen Anfällen. Den anatomisch-physiologischen Grund dieser Disposition haben uns die S. 4 mitgetheilten entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen von Fleischig und die S. 27 erwähnten Versuche Soltmann's kennen gelehrt.

Nach Soltmann fehlen die psychomotorischen Rindencentren (S. 28) bei Neugeborenen noch durchaus und ebenso auch die Hemmungs- vorrichtungen im Gehirn und Rückenmark; ausserdem aber ist auch die Erregbarkeit, sowohl der motorischen wie der sensibeln Nerven bei Neugeborenen geringer. Diese ist im zweiten Lebenssemester bereits sehr bedeutend, während die Hemmungsmechanismen zwar im Entstehen begriffen, jedoch noch nicht functionstüchtig sind. Aus diesen That- sachen erklärt sich die grosse Häufigkeit von eclamptischen

\*) Da wir von der Eclampsia puerperalis hier vollständig absehen können, so beschränken wir uns auf die Eclampsie im Kindesalter, zumal die nichtepileptischen Krämpfe Erwachsener I. S. 288 u. ff. ausführlich abgehandelt sind.

Anfällen im ersten Lebensjahre und insonderheit im zweiten Semester desselben.

Von ätiologisch wichtigen Perioden in der weiteren Entwicklung des Kindes sind ausser der ersten Dentition, welche im zweiten Lebenshalbjahre gewöhnlich beginnt, noch die zweite Dentition und später die Pubertätszeit zu nennen, insofern in diesen Lebensabschnitten ebenfalls eine gesteigerte Disposition zu Krampfanfällen vorhanden ist. Ein Charlatan sagte die Wiederkehr der Krämpfe bei einem 4jährigen Kinde, welches seit Geburt daran gelitten und seit kurzem davon frei geblieben war, auf den achten Geburtstag des Kindes voraus, — und die Krämpfe kehrten genau an diesem Tage zum ersten Male wieder, um nun habituell zu werden. Während der Pubertätsentwicklung aber habe ich verschiedene Male, namentlich bei Mädchen 2 bis 4 eclamptische Anfälle auftreten sehen, die dann vollständig cessirten und in dem einen von mir genau verfolgten Falle nicht wiederkehrt waren, als das unverheirathet gebliebene Mädchen im 36. Lebensjahre an acuter Phthise starb.

Ein weiteres wichtiges Moment ist die Erbllichkeit. Bouehut berichtet über eine Familie, welche aus 10 Gliedern bestand, die sämmtlich in der Kindheit an Krämpfen gelitten hatten. Eines dieser Glieder heirathete und hatte wieder 10 Kinder, von denen 9 an Krämpfen litten und 6 frühzeitig starben. Eine solche „Spasmophilie“ beobachtet man namentlich bei Abkömmlingen aus neuropathisch belasteten Familien, in denen Epilepsie, Hysterie, Neurasthenie und Neuralgien heimisch sind. Ein sehr interessantes von mir beobachtetes Beispiel s. I. S. 292. Eine Disposition zu eclamptischen Anfällen wird auch durch alle den Körper erschöpfenden Momente, wie schlechte Ernährung, profuse Durchfälle, Blutungen, sowie durch heisse Witterung hervorgerufen.

Im Uebrigen können wir alle anderen ursächlichen Momente mit Soltmann unter 2 Rubriken zusammenfassen, indem wir eine reflectorische und eine hämatogene Form der Eclampsie unterscheiden.

Bei der Reflexeclampsie haben wir die den Krampf auslösenden Reize zu suchen: bald auf der äusseren Haut — Verletzungen, zu heisse Bäder, Verbrennungen, Hodenretention, Mastdarpolypen, Fremdkörper im Gehörgang —, bald auf den Schleimhäuten des Mundes (Entzündungen, durchbrechende Zähne), des Rachens (durch den Saugstöpsel), des Oesophagus (Fremdkörper), der Niere (Nierenstein), der Blase (Retentio urinae), der Harnröhre und Scheide (Ver-

letzungen, Phimose und Eichelsteine), des Magens und Darmes (Katarrhe und Entzündungen, Anhäufung von nichtverdauten Massen, Würmer u. s. w.).

Für die hämatogene Eclampsie haben besonders die Infektionskrankheiten, namentlich die acuten Exantheme, Variola, Masern, Scharlach, sowie Intermittens, lobäre Pneumonien, Pertussis, Diphtherie und Dysenterie ursächliche Bedeutung. Hämatogenen Ursprungs sind vor allem auch die urämischen Anfälle, welche nach Scharlachnephritis und auch sonst bei acuter und chronischer Entzündung der Niere beobachtet werden.

Hierher gehören aber weiter die eigentlich toxischen Eclampsien, nämlich die, welche nach Vergiftung mit bestimmten metallischen und organischen Giften oder irrespirablen Gasen eintreten. Besondere Erwähnung verdienen die Vergiftungen mit Belladonna, Stramonium und Opium, welches letztere oft schon in bescheidenen dem Alter des Kindes angemessenen Dosen Krämpfe hervorruft; ferner die Intoxicationen durch Wurstgift, Fleischgift, Pilze und Alcohol.

In letzter Beziehung ist bei Eclampsie von Säuglingen sehr wohl darauf zu achten, ob die Mutter oder Amme nicht dem Alcoholgenuss huldigt, ebenso wie als sicher anzusehen ist, dass nach einem Aerger der stillenden Person der Säugling an Krämpfen erkranken kann. Auch in diesem Falle dürfte eine Veränderung des Blutes die toxische Wirkung der Muttermilch hervorrufen.

Die Aufstellung einer idiopathischen Eclampsie ist im Grunde nur eine Ausflucht dafür, dass wir in vielen Fällen die den Anfall hervorrufende Schädlichkeit nicht ausfindig machen können. Im Grunde existirt eine solche nicht; denn auch bei angeborener Convulsibilität (s. I. S. 292) bedarf es eines wenn auch noch so leichten Anstosses, um den Anfall auszulösen.

In Betreff der Beschreibung des Anfalls selbst dürfen wir auf die schon oben S. 433 und ebenso bei der Epilepsie gegebene verweisen, insofern sich der eclamptische Anfall in keiner Weise von den Krampfanfällen bei organischen Erkrankungen des Gehirns und seiner Häute und ebensowenig vom epileptischen unterscheidet.

Auch hier haben wir wenige Secunden oder Minuten und Stunden, ja Tage andauernde Anfälle. Die letzteren bestehen bei genauer Beobachtung aus einer Serie von kürzeren sich schnell aneinander schliessenden Anfällen. Nicht selten tritt während des Anfalls der Tod ein, namentlich durch Suffocation bei vorhandenem Laryngospasmus. Inwieweit die Todesfälle bei Eclampsie auf Rechnung von acuter Poliomyelitis (s. diese S. 238) oder Encephalitis zu setzen sind, müssen

wir aus Mangel an einer entscheidenden Zahl von Sectionen dahingestellt sein lassen. Ausserdem können durch die heftigen Muskelcontractionen Sehnen zerreißen und Knochen zerbrechen, letztere besonders bei rhachitischen Kindern.

**Diagnose.** Von grosser Wichtigkeit, namentlich in Hinsicht auf die Prognose wäre die Entscheidung der Frage, ob wir es im gegebenen Falle mit einem eclamptischen oder einem epileptischen Anfalle zu thun haben. Leider haben wir gesehen, dass beide sich in keiner Weise unterscheiden. Aus diesem Grunde lässt sich nur durch den weiteren Verlauf die Diagnose sicher stellen: Wiederholen sich die Anfälle Jahr und Tag und zeigen sich in den interparoxysmellen Perioden Störungen der psychischen, motorischen, sensibeln oder vasomotorischen Functionen, welche am ausgebildetsten kurz vor und nach den Anfällen auftreten, so haben wir es wahrscheinlich mit der schweren Neurose Epilepsie zu thun. Diese Diagnose wird sicher, wenn sich Erbllichkeit von Epilepsie nachweisen lässt oder Anfälle von petit mal mit den Krampfanfällen abwechseln.

Hysterische Krampfanfälle im Kindesalter haben das oben geschilderte Gepräge, besonders häufig das der Chorea magna s. oben S. 618. Ausserdem wird man häufig eine der Ovarie entsprechende Stelle am Unterleib und eine dieser entsprechende Partie am Rücken finden.

Für eine organische Veränderung im Gehirn oder seinen Häuten (Tumor besonders Tuberkel, Encephalitis, Meningitis) spricht ein dem Anfall vorausgehendes Prodromalstadium: Kopfschmerz, Schwindel, Erbrechen, gemüthliche Verstimmung, Schlaflosigkeit, leichte Zuckungen, sowie einseitige oder auf ein Glied beschränkte Convulsionen. Plötzlicher Beginn der Anfälle und scheinbares Wohlbefinden vor und nach denselben sprechen für Eclampsie.

In jedem Falle ist es nicht genug zu empfehlen, das völlig entkleidete Kind vom Kopf bis zu den Füßen auf das Genaueste zu untersuchen, ob sich nicht einer der oben angeführten Reize an der äusseren Haut oder den Schleimhäuten auffinden lässt.

Als veranlassende Ursache beachte man die leidige Gewohnheit, die Kinder mit dem Gummipropfen der Saugflasche im Munde zu beruhigen und einschlafen zu lassen. In einem Falle hörten die jedenfalls durch den Reiz des Saugstöpsels im Rachen reflectorisch hervorgebrachten, wiederholten Anfälle von allgemeinen Krämpfen, die sich durch Laryngismus stridulus einleiteten, nach Vermeiden dieser Unsitte alsbald auf.

Die Diagnose der fieberhaften und infectiösen Krankheiten, welche sich, statt des Schüttelfrostes bei Erwachsenen, bei Kindern nicht selten mit einem oder mehreren eclamptischen Anfällen einleiten, ist meist erst im weiteren Verlauf zu stellen. Namentlich die centrale und die Spitzenpneumonie erfordern nicht selten oft wiederholte genaue physicalische Untersuchungen. Ueber die Unterscheidung von urämischen Anfällen s. oben S. 298.

Die Prognose wird getrübt durch häufige Wiederholung schwerer Anfälle. Cachectische Basis und asphyctische Erscheinungen machen dieselbe geradezu ungünstig. Im Uebrigen richtet sich die Vorhersage nach dem Character der veranlassenden Krankheit.

Die Therapie ist bei der Reflexeclampsie eine wesentlich causale (s. oben), bei der hämatogenen eine symptomatische. Die oben S. 458 mehrfach empfohlenen kalten Uebergiessungen des Kopfes bewähren sich auch bei eclamptischen Anfällen, ebenso wie vorsichtig angewendete Chloroforminhalationen und Chloral oder Bromkalium.

Auch Atropin ist während der Anfälle von Demme subcutan bis 1 mmg, innerlich zu  $\frac{1}{2}$  bis  $1\frac{1}{2}$  mmg, 1 bis 2 bis 3 Mal täglich von Soltmann empfohlen.

### Chorea \*).

Die Chorea characterisirt sich durch unaufhörliche, ausserordentlich unregelmässige krampfartige Bewegungen in den Muskeln der Extremitäten, des Gesichts und Rumpfes.

#### Aetiologie.

Erbliche Uebertragung der Chorea als solcher ist gewiss sehr selten nachgewiesen, (Huntington, Ewald), wohl aber häufig genug die Uebertragung von allgemeiner Schwäche der Constitution und allgemeiner Nervosität. — Die Chorea ist im Wesentlichen eine Krankheit des kindlichen Alters und tritt hier am häufigsten auf in der Periode der zweiten Dentition zwischen dem 6. und 10. Lebensjahre und später wieder beim Herannahen der Pubertät, wo geschlechtliche Verirrungen und Aufregungen dazu disponirt machen. Ungleich seltener beobachtet man sie im ersten Kindesalter, ausnahmsweise indessen sogar bei Säuglingen (angeborene Chorea).

---

\*) Chorea minor (von χορεία Tanz; daher das e lang zu sprechen) kleiner Veitstanz, Chorea St. Viti im Gegensatz zur Chorea major dem grossen Veitstanz (s. diesen S. 618).

Im mittleren und höheren Lebensalter ist sie sehr selten (*Chorea gravidarum*, *Ch. senilis*). — Das weibliche Geschlecht erkrankt ungleich häufiger daran (3 : 2). — Eine Disposition zur Chorea setzen weiter alle die Constitution schwächenden Einflüsse wie schlechte Ernährung, geistige Ueberanstrengung, verkehrte Erziehung und Onanie. Daher constatiren wir bei Choreakranken sehr häufig Anämie und Chlorose, sowie Menstruationsstörungen. Auch die Schwangerschaft bringt eine solche Disposition mit sich in dem Maasse, dass die *Chorea gravidarum* die häufigste Form der *Chorea adultorum* darstellt. Bei Erstgebärenden im Alter von 20 bis 23 Jahren am häufigsten, tritt die Chorea gewöhnlich in der ersten Hälfte der Schwangerschaft ein, um erst mit Ablauf derselben, gewöhnlich erst mit der Geburt aufzuhören.

Mit nicht zu verkennender Häufigkeit sehen wir Chorea im Gefolge von Gelenkrheumatismus und denselben complicirenden Herzkrankheiten auftreten (*Chorea rheumatica*, *Chorea cardiaea*). Kinder von an Gelenkrheumatismus leidenden Eltern sah ich wiederholt an Chorea erkranken; angeborene Chorea mit hochgradigem Herzfehler bei einem Knaben, dessen Mutter an Insufficienz der Mitralis litt. Unter 46 Fällen von Chorea meiner Beobachtung war diese 9 Mal von acutem Gelenkrheumatismus, 5 Mal von Herzfehler begleitet. Indessen ist dieser ursächliche Zusammenhang von französischen Autoren entschieden übertrieben, wenn sie nicht nur Gelenkrheumatismus, Herzaffection und Chorea als verschiedene Phasen ein und derselben Krankheit hinstellen, von denen bald die eine, bald die andere zuerst auftreten könne, sondern schliesslich jede Chorea auf einen rheumatischen Ursprung zurückführen wollen (Roger, Séc).

Der Einfluss psychischer Affecte, namentlich Schreck und Furcht, auf das Ausbrechen der Chorea ist in vielen Fällen erwiesen. In 46 Fällen meiner Beobachtung, welche Greiff in einer Dissertation zusammengestellt hat, wurden 12 Mal (also über 25 %) psychische Emotionen als Ursache angegeben, darunter 4 Mal Schreck. Unmittelbar nach einem solchen hatte ein Mädchen das Gefühl in dem linken Arm, als wenn sie sich vergriffen hätte. Hieran schloss sich alsbald linksseitige Chorea. Ein bis dahin völlig gesunder 50jähriger Mann hatte sich vor einer an Chorea leidenden Frau heftig erschrocken und erkrankte danach selbst an doppelseitiger Chorea in einem solchen Grade, dass er weder still stehen, noch sitzen, noch Nachts schlafen konnte, weil ihm, sobald er eingeschlummert war, die Augen aufgerissen und die Beine plötzlich in die Höhe geschlendert wurden. Die Krankheit bestand zur Zeit schon 2 Jahre und ist wohl als unheilbar anzusehen. Ebenso

sicher verbürgt ist die sogenannte psychische Ansteckung, wie sie sich bei epidemischem Auftreten der Krankheit in Familien oder ganzen Pensionaten gezeigt hat. Indessen ist festzuhalten, dass es sich hierbei im Grunde doch nicht um eine Uebertragung der eigentlichen Krankheit, sondern lediglich um Nachahmung der chorëiformen Bewegungen handeln möchte. Dafür spricht unter anderem auch die meist auf wenige Tage beschränkte Dauer dieser imitatorischen Chorea, sowie die Möglichkeit, dieselbe durch Androhung von Zwangsmaassregeln — (Boerhave brachte durch Bedrohung der Kinder mit dem Glüh-eisen die Chorea-Epidemie im Haarlemer Hospital zum Aufhören) — plötzlich zu coupiren.

In folgendem Falle dürfte wahrscheinlich Emotion wie Ansteckung in Betracht kommen. Mit einem 21jährigen an heftiger Chorea leidenden Mädchen, die nach 14 Tagen daran starb (s. unten Pathogenese) schief ein anderes 28jähriges Mädchen einige Nächte in demselben Bett zusammen. Letztere erkrankte bald nach jener ebenfalls heftig an Chorea, die jedoch nach Chloral und Bromkalium in grossen Dosen bereits nach 18 Tagen wieder vollständig aufhörte. Uebrigens waren beide Kranke Puellae publicae (s. Hysterie S. 574). Auch Onanie dürfte bei vielen choreakranken Kindern als ätiologisches Moment zu beschuldigen sein.

Der Einfluss klimatischer und atmosphärischer Verhältnisse zeigt sich in der Verschiedenheit des Vorkommens der Chorea je nach Oertlichkeit, Jahreszeit u. s. w. Indessen fehlen darüber umfassende verbürgte Angaben.

### Symptome.

Bei Kindern sehen wir als Prodromalerscheinungen eine nicht zu verkennende Veränderung ihres ganzen Wesens eintreten: Verdriessliche, launische, reizbare Stimmung, Unaufmerksamkeit, Zerstretheit, Vergesslichkeit beim Lernen. Hierzu kommen Hyperästhesien, Parästhesien und Störungen in den Sinnesnerven, Schwäche in den motorischen Apparaten, Störungen des Appetites und Schlafes.

Dann kommt es zu den choreatischen Bewegungsstörungen. Diese beginnen mit allgemeiner Unruhe des Körpers, plötzlichem Zusammenzucken und Auffahren und auffallender Ungeschicklichkeit und täppischem Wesen bei der Ausführung gewohnter einfacher Verrichtungen. Aus der Schule kommen jetzt Klagen über schlechtes Schreiben und Unaufmerksamkeit, im Hause setzt es Strafen wegen Zerbrechen von Hausgeräth, Verschütten von Flüssigkeit und



selbst das Grimassiren wird als Unart ausgelegt und gerügt. Das Krankhafte aller dieser Störungen wird erst erkannt, wenn gröbere Zuckungen auftreten; oft erst, wenn der Arzt darauf aufmerksam macht.

Die Zuckungen beginnen gewöhnlich im Arm, gehen dann auf das Gesicht und erst zuletzt auf das Bein über. Sehr häufig bleiben sie auf die eine (meist die linke) Körperhälfte beschränkt (*Hemichorea*). An den Armen bringen die abwechselnd mit den Pronatoren sich contrahirenden Supinatoren durch Combination mit Contraction der Flexoren die wunderlichsten Bewegungen, Stellungen und Verdrehungen zu Wege. Die unteren Extremitäten können beim Sitzen, häufig auch beim Liegen keinen Augenblick ruhig gehalten werden. Um dies zu ermöglichen schlagen die Kranken die Füße um die Stuhlbeine, welche alsbald die Spuren des Abscheuerns zeigen. Anfangs suchen die Kranken die Zuckungen, namentlich an den oberen Extremitäten, dadurch zu verdecken, dass sie denselben sofort willkürliche zweckmässige Bewegungen folgen lassen. Schliesslich aber wird jede intendirte Bewegung unmöglich: die Kranken können nicht mehr allein essen, sich nicht allein ankleiden, nicht zusammenhängend sprechen. Endlich kommt es zu ungeschlachten Verdrehungen und Jactationen des ganzen Körpers: ein 6jähriger Knabe pflegte, zu mir gebracht, von der Thür des Wartezimmers nach dem nächsten Polster hin sich zu schleudern, als wollte er Kobold schiessen. Eine sehr komische Scene sah ich sich abspielen, als ich einem 10jährigen Knaben mit angeborener Chorea aufgab, sich am Hosenbund einen Knopf anzunähen, was ihm nach langem Hin- und Herwirthschaften, Strampeln, Schmatzen und Grimassiren doch schliesslich gelang. Einen sehr ernsten, bedenklichen Eindruck machen dagegen die Bewegungsstörungen in schweren Fällen, wie ich sie namentlich bei Erwachsenen gesehen habe. Diese sind nicht im Stande, sich auf den Füßen zu halten, weil zu den Zuckungen eine lähmungsartige Schwäche der Musculatur hinzutritt. Auf dem Boden eines ausgepolsterten Zimmers gelagert, sieht man alsdann, neben den Verdrehungen der einzelnen Theile, den ganzen Körper durch höchst sonderbare und unregelmässige Bewegungen hin- und hergewälzt werden, bis er an ein Hinderniss stösst oder mit erstaunlicher Rapidität von einer Stelle zur anderen geschleudert wird. (*Folie musculaire*).

In den nicht ganz schweren Fällen hören die Muskelzuckungen fast durchweg während des Schlafes auf [unter 158 Kranken nur 6 Mal nicht (*Sée*)].

Doch findet man in Folge der Muskelunruhe während des Einschlafens das Bett am Morgen meist arg zerwühlt; ebenso nicht selten

während des sehr unruhigen, durch Träume gestörten Schlafs. Der Appetit ist meist verändert; Blase und Mastdarm functioniren normal, desgleichen Herz, Respirations- und Schlingorgane.

Störungen der psychischen Functionen werden bei fast allen Choreakranken wahrgenommen. Bei Kindern steigert sich alsbald die prodromale Verstimmung: sie werden in hohem Grade eigensinnig und heftig; später aber macht sich ausserdem eine Abnahme der Intelligenz und des Gedächtnisses bemerklich, zuweilen in so auffälliger Weise, dass die Eltern für den Verstand ihrer Kinder bange werden und Verblödung befürchten. So hatte jener 6jährige Knabe zur Zeit seiner sehr heftigen Chorea alles vergessen, was er während des ersten Semesters seines Schulbesuchs gelernt hatte. Bei Erwachsenen kommt es zuweilen zu Hallucinationen; maniacalische Delirien gehen hier nicht selten dem Tode voraus.

Im Anschluss an dieses allgemeine Krankheitsbild haben wir über einige Erscheinungen noch etwas nachzutragen.

**Motilität.** Die Bewegungsstörungen lassen sich bei genauerer Analyse auf zwei Hauptformen zurückführen: zunächst sehen wir spontan eintretende Zuckungen, sodann aber durch intendirte Bewegungen hervorgerufene ungeordnete Mitbewegungen, welche jene in ihrem normalen Ablauf stören. Bei dem gewöhnlich vorgeführten Versuche, sich die Hand reichen zu lassen, irrt diese zunächst in einzelnen Rucken in der Luft herum und gelangt erst auf Umwegen zum Ziel. In anderen Fällen dagegen gelingen die willkürlichen Bewegungen an den Extremitäten in nahezu normaler Weise, während die mehr automatischen Bewegungen des Zugreifens und Festhaltens, des Gehens und der erlernten Fingerfertigkeit beim Nähen, Clavierspielen, Schreiben u. s. w. die choreatische Bewegungsstörung im höchsten Grade zum Ausdruck bringen. Aus diesem Grunde lasse ich choreakranke Kinder täglich eine Zeile schreiben: man sieht an diesen Schriftproben auf das Deutlichste das Fortschreiten der Besserung. Trotz der fortwährenden Contractionen ermüden die Muskeln nicht, wohl aber bildet sich bald eine allgemeine Schwäche aus. Beim Auftreten von eigentlichen Lähmungen gilt es, mit besonderer Genauigkeit auf etwaiges Vorhandensein einer organischen Hirnläsion zu untersuchen (s. Diagnose). Die electriche Erregbarkeit ist in vielen Fällen erhöht (Rosenthal, Benedikt); von Gowers wurde diese Steigerung bei Hemichorea ausschliesslich auf der befallenen Seite nachgewiesen.

Die Sprache zeigt häufig Störungen der Articulation: sie ist stockend, stolpernd, ja geradezu stotternd. Die Kranken müssen eine Pause der Muskelunruhe wahrnehmen, um einigermaassen articulirt sprechen zu können. Viele Kinder sind daher sehr schwer zum Sprechen zu bewegen. In Folge der Unregelmässigkeit der Expiration bekommt die Sprache etwas Explosives. Sie vermögen eben nur eine Silbe mit einem Expirationsdruck herauszustossen. In einem schweren Falle von Chorea (zweites Recidiv) bei einem 12jährigen Mädchen war die Sprache Monate lang vollständig verschwunden gewesen, als sie eines Tages beim Mittagessen wegen eines guten Stückes mit ihrer Schwester in Streit gerieth: unfähig dieser die Bente zu entreissen, stellte sie sich aufrecht, machte wie ein Maikäfer, der fliegen will, einige schnelle Inspirationen und explodirte die eine Silbe „Aas!“; darauf setzte sie sich und sprach dann wieder zwei Monate lang kein Wort. Unruhe der Kehlkopfmuskeln, zuckende Contractions der Stimmritzenschliesser und -Oeffner, ungenügende Contraction der Stimmbandspanner hat v. Ziemssen mit dem Kehlkopfspiegel beobachtet.

Von Sensibilitätsstörungen verdienen nur die häufig nachweisbaren Druckschmerzpunkte eine besondere Erwähnung. Solche finden sich sowohl über und neben der Wirbelsäule wie auch an den Hauptnervenstämmen der Extremitäten. Lassen sich durch Fingerdruck Schmerzpunkte nicht nachweisen, so gelingt dies meist doch durch Application des faradischen oder Batteriestromes (O. Rosenbach). Indessen ist diese Methode bei Kindern meist schwer ausführbar und unzuverlässiger als die erstgenannte. Von 46 Fällen meiner Beobachtung fanden sich Druckschmerzpunkte etwa bei der Hälfte, bei Hemichorea nur auf der befallenen Seite. Auffällig selten waren sie da, wo Gelenkrheumatismus oder Herzaffectionen bestanden. Die Bedeutung dieser Punkte für die Therapie s. unten.

Die Reflexe sind gewöhnlich normal.

Das Herz lässt an der Mitralis bald rauhes Blasen, bald rauhen Ton, bald ausgesprochenes rauhes Geräusch hören, ohne Verstärkung des zweiten Pulmonaltons und ohne Vergrösserung des rechten Ventrikels, weshalb diese Anomalien in den meisten Fällen auf die zu Grunde liegende Anämie zurückzuführen sind. Ausserdem wird Beschleunigung der Herzthätigkeit häufig beobachtet, Arrhythmie äusserst selten. Die sogenannte „Chorea des Herzmuskels“ (Reeses) ist eine Fiction. Die Unregelmässigkeit des Pulses dürfte auf die Circulationsstörung in Folge der Muskelkrämpfe zurückzuführen sein.

Die Ernährung leidet nur in schweren Fällen in Folge der anhaltenden Muskelunruhe und Schlaflosigkeit. Ueber die Stoffwechselverhältnisse fehlen genauere Untersuchungen.

#### Verlauf, Dauer und Ausgänge.

Bei Kindern beträgt die Dauer der Chorea 6 bis 13 Wochen, also im Durchschnitt 9 bis 10 Wochen. Indessen können in Folge von anderweitigen körperlichen Störungen, namentlich aber durch Gemüthsbewegungen Exacerbationen auftreten und die Dauer verlängern. Bei manchen Kindern kommt es nicht selten zu Recidiven, meist aber erst nach Jahr und Tag und meist nur ein Mal, wohl niemals öfter als zwei Mal. In den 46 Fällen meiner Beobachtung wurden 15 Mal (ca. 33 %) Recidive beobachtet. In diesen Fällen fiel die längere Dauer der Chorea auf. In einem Falle mit zweimaligem Recidiv währte der Veitstanz das erste Mal 8, das zweite Mal 9 und das dritte Mal 6 Monate lang. Angeborene oder auf unheilbaren anatomischen Veränderungen der Centralorgane beruhende Chorea kann während der ganzen Lebenszeit anhalten. Der Nachlass der Erscheinungen ist ein allmählicher: zuerst bessert sich die Muskelunruhe in den Beinen, dann in den Armen, zuletzt erst im Gesicht; hier kann die Neigung zum Grimassiren, namentlich in Form einzelner Tics noch lange fortbestehen. Die meisten Kinder genesen vollständig. Tod ist selten beobachtet.

Bei Erwachsenen ist zunächst die Dauer der Chorea eine längere und nicht selten tritt ein tödtlicher Ausgang ein, namentlich bei Schwangeren, von welchen etwa der vierte Theil stirbt.

Als eine durchaus chronische Form haben wir die Chorea der Greise zu erwähnen.

Die sehr seltene Chorea senilis zeichnet sich vor der gewöhnlichen Chorea aus durch die relative Langsamkeit der Bewegungen, die vielleicht geringere Mannigfaltigkeit der Grimassen und den durchaus chronischen Verlauf (10 bis 15 Jahre). Charcot hat in keinem Falle Heilung beobachtet. In einem Falle sah er eine alte Frau mit ausserordentlich lebhaften chorëiformen Bewegungen in einem typhoiden Zustande mit beträchtlicher Steigerung der Temperatur zu Grunde gehen. In einem zweiten Falle complicirte sich die mässige Hemichorea mit einem maniacalischen Delirium und der Tod hatte ebenfalls unter beträchtlicher Steigerung der Temperatur statt. Die Chorea senilis ist eine Emotionsneurose: sie tritt nach heftigen Gemüthsbewegungen ein; in einem Falle zeigte sie sich 2 Stunden nach einem Aerger zunächst in den oberen Extremitäten, alsbald auf die unteren sich verbreitend.

## Pathologische Anatomie und Pathogenese.

Die Chorea prae- und posthemiplegica, welche wir bei Gehirnkrankheiten beobachten (s. S. 315), macht es wahrscheinlich, dass auch die Ursache der genuinen Chorea ihren Sitz im Gehirn hat. Für diese Annahme spricht weiter das ausserordentlich häufige halbseitige Auftreten der Krankheit und das Hervortreten von psychischen Störungen im Symptomenbilde sowohl bei der infantilen, wie bei der senilen Chorea. Die nähere Localisation im Gehirn, ob es sich um eine Läsion der Grosshirnrinde oder um eine solche der inneren Kapsel und ihrer Umgebung handelt, ist völlig unbekannt. Ebenso die Art des Processes. Die grösste Wahrscheinlichkeit hat für mich die embolische Theorie der Engländer (Kirkes, Broadbent). Nach dieser lösen sich von den endocarditisch erkrankten Herzklappen kleine Vegetationen los und reizen als zahlreiche Emboli motorische Partien des Gehirns. Die betreffenden Vegetationen, welche in der Regel an der Vorhofsfläche der Mitralis sitzen, sind so klein und zart, dass sie leicht mit einem Pinsel, also auch vom Blutstrom abgestreift werden können. Aus demselben Grunde können sie bei der Autopsie leicht übersehen werden. Aber auch massigere Auflagerungen an den Herzklappen können vorhanden sein, ohne dass dieselben bei Lebzeiten durch die physicalische Untersuchung nachzuweisen waren. Bei einem an heftiger Chorea gestorbenen 21jährigen Mädchen, deren Herz bei Lebzeiten oft, aber stets mit negativem Erfolg untersucht war, fand ich nach dem bald erfolgten tödtlichen Ausgang an jeder Aortenklappe in der Gegend der Noduli Arantii eine etwa kleinerbsengrosse Exerescenz von blassröthlicher Farbe und ziemlich bröcklicher Consistenz. Eine Reihe ähnlicher verrucöser Vegetationen zeigten sich an den Vorhofsflächen beider Mitralklappenzipfel dicht an dem frühern Rande derselben. Die Zahl der für diese Ansicht sprechenden Sectionsbefunde ist allerdings noch sehr gering: capillare Embolien im Corpus striatum und dessen Umgebung (Hughlings-Jackson, Broadbent, Fox), in der Hirnrinde (Eischer); alte Embolien mit Erweichung im rechten Hinterlappen (Tuckwell), vorderem und mittlerem Hirnlappen (Gray).

Für die embolische Theorie sprechen ausserdem die Versuche an Thieren von M. Rosenthal, Swanzy und neuerdings von Angel Money. Letzterer brachte künstlich Chorea hervor, indem er bei Thieren durch Injection von feinen Pflanzenpulvern — Arrowroot oder Kartoffelstärke — oder Carmin Capillärembolien in Gehirn und Rückenmark setzte.

Die übrigen mannigfaltigen Sectionsbefunde im Gehirn zeigen keinerlei Uebereinstimmung, so dass man daraus auf eine bestimmte Art des chorëigenen Processes nicht schliessen kann.

Dasselbe gilt von den Rückenmarksbefunden. Ein einzig dastehender Befund von Eisenlohr bei einem 12jährigen Mädchen mit angeborener Chorea — ein einziger sclerotischer Fleck im rechten Seitenstrange des Halsmarks — lässt keine bestimmte Deutung zu. Mehrere von mir beobachtete Fälle von heftigster tödtlicher Chorea (s. oben) bei erwachsenen Mädchen ergaben einen durchaus negativen Sectionsbefund. — Die in manchen Fällen unzweifelhafte reflectorische Natur der Chorea ist namentlich in folgendem Falle von Demme nicht zu verkennen: Bei einem 13 Monate alten Kinde mit sehr schmerzhafter Fissura ani erfolgte nur alle 8 bis 10 Tage eine Stuhlentleerung, bei welcher stets etwas Blut abging. Gewöhnlich 3 bis 5 Tage vor der Defäcation entwickelte sich Hemichorea linkerseits, welche, nachdem jene erfolgt war, binnen 3 bis 5 Stunden wieder verschwand. Nach Operation der Fissur blieb die Chorea dauernd geheilt. Die Möglichkeit einer neuritischen Genese der Chorea (O. Rosenbach) verdient alle Beachtung.

#### Diagnose.

Die Diagnose der Chorea ist in ausgebildeten Fällen auf den ersten Blick zu stellen, schwieriger zuweilen bei ganz kleinen Kindern und schwangeren Frauen. Die Differentialdiagnose von ähnlichen Bewegungsstörungen — Tremor, Paralysis agitans, Athetose — wird bei einiger Aufmerksamkeit nicht schwer sein; auf die Unterscheidung von Paramyoclonus multiplex und Chorea electrica werden wir unten zu sprechen kommen.

Schliesslich gilt es die genuine Chorea von der durch organische Gehirnkrankheiten bedingten Chorea prae- und post-hemiplegica zu unterscheiden; namentlich das fast ausnahmslose Fehlen von Lähmungserscheinungen ist für die genuine ausschlaggebend.

#### Prognose.

Die infantile Chorea mit Ausnahme der angeborenen giebt quoad sanationem fast durchweg eine günstige Prognose, weniger die Chorea aduitorum, gravidarum und senium.

Complicationen mit Herzfehler und Gelenkrheumatismus trüben die Vorhersage. Recidive sind bei Kindern in keinem Falle ausgeschlossen. Auf 64 Fälle von Chorea gravidarum kamen 19 (also 30 %) Todesfälle

(Bamberger). Ueber die Mortalität der übrigen Choreaformen fehlt eine maassgebende Statistik.

### Therapie.

Prophylactisch wird man bei Kindern aus Familien, in welchen Neurosen, oder Herzkrankheiten und Gelenkrheumatismus heimisch sind, im Allgemeinen die schon (I. S. 22 u. II. S. 563) wiederholt erwähnte tonisirende Lebensweise einrichten. Die causale Behandlung richtet sich gegen etwa bestehende Anämie, Scrophulose und rheumatische Diathese mit den bekannten Mitteln. Ausserdem ist dieselbe gelegentlich zu erfüllen durch Abtreibung von Eingeweidewürmern, Zahnextractionen, Phimoseoperationen, Regelung der Menstruation u. s. w. Bei Chorea gravidarum kann in schlimmen Fällen die künstliche Frühgeburt indicirt sein.

Unter den gegen die Krankheit selbst empfohlenen Mitteln stehen zwei obenan: Arsenik und Batteriestrom. Gewöhnlich giebt man die *Solutio Fowleri* in Dosen von 3 bis 10 Tropfen allmählich steigend z. B. Rp. Liquor. Kalii arsenicosi Aq. menth. pip.  $\overline{a}$  10,0 S. c. sign. venen. Drei Mal täglich 6 bis 20 Tropfen nach dem Essen in einem Esslöffel Wasser zu nehmen; alle 3 Tage um 1 Tropfen zu steigen. Sobald sich Andeutungen einer Magenstörung — verminderter Appetit, nach Knoblauch riechendes Aufstossen, Druck in der Magengegend — zeigen, muss die Dosis niedriger gegriffen oder das Mittel einige Tage ganz ausgesetzt werden. Bei zu dyspeptischen Zuständen neigenden Kranken kann die subcutane Injection (1 Sol. Fowleri: 4 Aq. destill. S.  $\frac{1}{2}$  bis 1 Grammspritze unter die Haut zu spritzen), substituirt werden.

Als allein oder in Verbindung mit Arsenik besonders wirksames Mittel kann ich den Batteriestrom nicht genug empfehlen und zwar, was ich sogleich hervorheben will, die nicht schmerzhaften Verfahren. Bei Vorhandensein von Druckschmerzpunkten wird bei mässiger Stromstärke auf diese nach einander die Anode, am besten in Gestalt meines Doppelhammers (2 bis 3 Minuten auf jeden einzelnen Punkt) stabil applicirt; die ebenfalls grosse Kathode steht auf dem Epigastrium. Fehlen Druckschmerzpunkte, so applicire ich die Anode im Genick, die Kathode auf die Lendenwirbelsäule. Die stabile Behandlung der Hemichorea am Kopf (Anode auf die Stirnscheitelgegend) hat mir keine besonderen Vortheile geboten. Die von M. Meyer empfohlene electriche „Prügelkur“ (Application beider Electroden auf die Wirbelsäule, starker Strom

von 50 Elementen, 24 bis 30 Mal hintereinander den Strom wenden), habe ich nie nöthig gehabt zu versuchen; ebensowenig faradische Bäder.

Mit den genannten zwei Mitteln bin ich stets vortrefflich ausgekommen in allen nicht zu schweren Fällen, wo überhaupt Heilung möglich war. Nur bei grosser Muskelunruhe auch während des Nachts werden Brompräparate und vor allem Chloralhydrat nöthig; letzteres aber gewiss bei Kindern nur selten in Tagesgaben von 6 Gramm, die Bouchut empfiehlt. Das Chloroformiren ist nur in ganz verzweifelten Fällen indicirt, ebenso das Morphinum subcutan. Im Uebrigen bieten die Brompräparate durchaus nicht annähernd ähnliche Erfolge wie die Arsenikbehandlung; noch mehr sind die früher gebräuchlichen Zinkpräparate entbehrlich. Ausserdem sind das Strychnin (Trousseau) und Eserin 2 bis 5 Milligr. innerlich empfohlen, für welches letztere besser das bei uns officinelle krystallisirte *Physostigminum salicylicum*, in Lösungen von 1 : 500, wovon 0,4 bis 1,0 pro dosi subcutan (A. Eulenburg) anzuwenden ist. Von *thermotherapeutischen* Proceduren empfehlen sich namentlich Einwicklungen. Massage und Gymnastik können die Kur unterstützen. Geistige Anstrengungen und Schulbesuch müssen über die Dauer der Krankheit hinaus jedenfalls ausgesetzt werden.

### Myoclonie\*).

#### *Paramyoclonus multiplex* (Friedreich).

Als *Paramyoclonus multiplex* hat Friedreich 1882 klonische Krämpfe in einer Anzahl symmetrischer Muskeln beschrieben, welche im Schlaf cessiren und die grobe motorische Kraft wie die Coordination in keiner Weise beeinträchtigen. Bezüglich ihrer Ernährung, sowie ihrer directen mechanischen und electricen Erregbarkeit entsprechen die afficirten Muskeln den normalen Verhältnissen, während eine erhöhte Reflexerregbarkeit derselben bei auf die äussere Haut applicirten Reizen, sowie eine eminente Steigerung der Patellarsehnenreflexe hervortritt.

Ausser dem einen von Friedreich beschriebenen Falle bei einem 50jährigen Manne sind bis jetzt nur noch 3 ähnliche Beobachtungen bekannt geworden, eine von L. Löwenfeld bei einem 10jährigen Knaben, eine zweite von E. Remak bei einem 11jährigen Knaben und

---

\*) Analog der Myotonie s. unten.



eine dritte von mir bei einem 24jährigen Zimmermann, Max Brode. Bei diesem letzteren bestand das Leiden allerdings mit langen Unterbrechungen seit dem 5. Lebensjahre, so dass man an eine congenitale Affection denken könnte. Die anfallsweise sich steigenden Zuckungen begannen bei ihm im Rücken, stiegen den Nacken hinauf, zogen den Kopf hin und her, gingen dann auf die Arme über, namentlich auf den linken; im Gesicht traten dabei abwechselndes Schliessen und Oeffnen der Augen ein; der Mund wurde nach links gezogen. Die Zuckungen zeigten sich mehr beim Stehen und Gehen, als in der Ruhe und wurden durch Bewegungen überhaupt gesteigert; ausserdem schien Stuhlverstopfung einen verschlimmernden Einfluss auszuüben. Beim Vorwärtsschreiten wurden ihm die Füsse nach hinten gezogen und die Zehen traten in forcirte Beugstellung; ausserdem wurde der Körper zeitweise unter Schlucken mit juchzendem Ton durch einen Ruck nach hinten ausgebogen und gleichzeitig damit traten in den unteren Extremitäten zappelnde Bewegungen ein, wie beim Wechseltritt. Als Ausgangspunkt der Krämpfe bezeichnete der Kranke eine auch spontan schmerzhaft, hochgradig hyperästhetische Stelle an der Lendenwirbelsäule, deren Reizung durch Druck, Kneifen, Stechen sowie den electrischen Strom in ungleich höherem Grade als Reizung irgend einer anderen Körperstelle sofort eine ausserordentliche Steigerung der Zuckungen nach Heftigkeit und Häufigkeit zur Folge hatte. Durch Anodenbehandlung dieser Stelle wurden die Krämpfe binnen acht Wochen fast vollständig beseitigt. Wahrscheinlich handelt es sich bei der Myoclonie um eine abnorm gesteigerte Erregbarkeit der motorischen Ganglienzellen in den grauen Vordersäulen des Rückenmarks und in meinem Fall (wegen Betheiligung des Facialisgebietes) wohl ausserdem theilweise auch des verlängerten Marks. Die Section des Kranken Friedreich's ergab einen negativen Befund (Fr. Schultze). Namentlich in meinem Falle könnte man (analog der epileptischen Veränderung, Nothnagel) eine seit früher Jugend bestehende convulsivische Veränderung annehmen. Als die Zuckungen auslösende Momente haben wir nach den wenigen vorliegenden Fällen Schreck, vielleicht auch körperliche Ueberanstrengung und Erkältung anzusehen.

Die Diagnose macht bei der Eigenart der Erscheinungen keine Schwierigkeiten, so die Unterscheidung von der Chorea minor. Dagegen dürfte die von Hensch Mitte der sechziger Jahre als „Chorea electrica“ bezeichnete Affection, welche in schneller oder langsamer sich wiederholenden rhythmischen Zuckungen einzelner Muskeln und Muskelgruppen besteht, sich mit der Myoclonie decken. Ganz anderer Natur

als die hierhergehörigen Affectionen sind die von Dubini 1846 zuerst als *Chorea electrica* (*Spasmus Dubini*) beschriebenen klonischen Krämpfe, welche combinirt mit den Erscheinungen einer in der Lombardei endemisch vorkommenden Infectionskrankheit auftraten und meist letal endigten. Carlo Frua bezeichnet diese Krankheit geradezu als *Cerebraltypus*, während Giuseppe Morganti unter dem Namen *Chorea electrica* alle möglichen Krämpfe, die bei Krankheiten des Cerebrospinalsystems vorkommen, beschrieb, so einen Fall von „Hydatiden“ (*Cysticerken*?) der Grosshirnrinde, welcher unter epileptiformen Krämpfen tödtlich verlaufen war.

Der Versuch, die Myoclonie als eine Abart des *Tic convulsif* (s. I. S. 313) zu bezeichnen oder dieselbe gar der „*Maladie des Tics*“ von Charcot-Guignon einzureihen, scheint mir ein durchaus verfehlter, da diese Affection mit psychischen Störungen einhergeht.

Die Therapie wird namentlich die Behandlung mit dem Batteriestrom ins Auge zu fassen haben, welche ausser in meinem auch in dem Friedreich'schen Falle von sichtbarem Erfolg begleitet war.

### Saltatorischer Reflexkrampf.

Das Characteristische, was diesem zuerst von Bamberger 1859 beschriebenen Krampfe den absonderlichen, aber bezeichnenden Namen gab, besteht darin, dass bei jedem Versuch auf die Füsse zu treten oder zu gehen, in den unteren Extremitäten eine unzählbare Reihe tanzartiger (saltatorischer) Bewegungen eintritt, hervorgerufen durch combinirte klonische Krämpfe in gewissen Muskeln, welche den Kranken immer wieder in die Höhe werfen, so dass derselbe hin- und herspringt, hüpfet oder trippelt und nicht im Stande ist, einen Augenblick still zu stehen. Erst nachdem er sich wieder gelegt, hören die Krämpfe sofort oder später auf. Bei genauer Untersuchung stellt sich heraus, dass nicht bloss beim Versuch zu stehen oder zu gehen und aufrechter Stellung, sondern auch bei andersartiger Reizung der Füsse (Drücken oder Percussion der Fusssohle) in der Rückenlage dieselben klonischen Krämpfe eintreten, und jetzt betheiligen sich daran auch andere Muskeln als die der unteren Extremitäten, namentlich die der oberen. Frey konnte letztere, sowie daran sich anschliessend solche der Beine auch vom linken Arm aus dadurch hervorrufen, dass er die habituelle Beugstellung desselben zu beseitigen versuchte. Eine sofortige Sistirung des Krampfes hatte statt bei Beugen des Knies oder Druck auf den *Quadriceps femoris*, bez. auf den *Biceps brachii*.

Offenbar ist also ein Zustand von krankhaft erhöhter Reflexerregbarkeit im Rückenmark die Ursache, dass bei Reizung gewisser sensibler Nerven die auf bestimmte Bahnen localisirten Krämpfe ausgelöst werden. In dem einen Falle von Bamberger erfolgte der Krampf bei Reizung von sensiblen Hautnerven, nicht so in dem von Frey, sondern hier nur bei Reizung von sensiblen Muskelnerven. Die neueste Beobachtung von Kast scheint zu bestätigen, was Erb schon früher vermuthet, dass die Pathogenese dieser eigenthümlichen Krampfform zu suchen ist in einer Steigerung der Sehnenreflexe.

In einem Falle von Petrina ging mit der Abnahme des saltatorischen Tremors auch eine sichtliche Verminderung der früher nachgewiesenen Reflexsteigerung einher.

Die von Tarchanoff an dem Lendenmark von Enten angestellten Versuche verbreiten ein gewisses Licht über die Pathogenese unserer Affection. Bekanntlich zeichnen sich die Vögel durch eine ausserordentlich grosse spinale Reflexerregbarkeit aus. Durchschnitt Tarchanoff bei Enten das Rückenmark zwischen dem vierten und fünften Halswirbel, wodurch er den reflexhemmenden Einfluss des Gehirns ausschaltete, und setzte sie auf den Tisch, so konnten die Thiere sich nicht in coordinatorisch geregelter Weise fortbewegen, weil jede Berührung der Füße mit dem Tisch starke, fast tetanische Muskelcontractionen hervorrief, ganz ebenso wie nach Strychninvergiftung (s. oben S. 132).

In manchen Fällen traten die Krämpfe nur zeitweise auf, in Guttman's Falle nach psychischer Erregung. Zuweilen gingen dem Eintritt der Krämpfe ziehende Schmerzen im Rücken, in den Beinen, Gefühl von Schwere oder leichtes Zittern in denselben voraus. Die Krämpfe scheinen in jedem Alter (10 bis 70 Jahren) und bei beiden Geschlechtern gleich häufig vorzukommen. Die Dauer derselben betrug einige Tage oder Wochen; in dem Fall von Guttman 5 Jahre bis zum Tode durch Typhus. Bei den meisten Kranken liess sich mit Bestimmtheit neuropathische Disposition, besonders Hysterie nachweisen. In dem Fall von Frey bestand chronische Myelitis. Es ist daher sehr wahrscheinlich, dass der saltatorische Reflexkrampf keine besondere Krankheit darstellt, sondern bei ganz verschiedenen Rückenmarksaffectionen als Symptom auftreten kann.

Die Therapie war bis jetzt im Ganzen erfolglos. Bamberger heilte seinen Kranken durch Morphium. Ausserdem empfehlen sich Versuche mit Bromkalium, Atropin und anderen Nervina.

**Tremor. Zittern.****Ballismus\*).**

Das Zittern entsteht durch kurze, leichte Contractionen der Muskeln, in Folge deren eigenthümliche rhythmische Bewegungen hervorgebracht werden.

Von Alters her unterscheidet man zwischen Zittern in der Ruhe (παλμός) und Intentionszittern (τρόμος) s. S. 168. In manchen Fällen kann das Zittern durch den Willen ganz oder theilweise unterdrückt werden, in anderen nicht. Am meisten fällt es auf an den Extremitäten und am Kopf, indessen kann auch der Rumpf davon befallen sein. Am häufigsten dürfte es an den Händen und Fingern vorkommen, deren feinere Verrichtungen — Schreiben, Zeichnen, Nähen und dgl. — es stört oder ganz unmöglich macht. Befällt es die Hals- und Nackenmuskeln, so wackelt der Kopf hin und her, betrifft es die Augenmuskeln, so entstehen die verschiedenen Formen des Nystagmus (s. oben S. 168).

Der Tremor kommt hereditär vor; angeboren sah ich ihn bei einem Buchbindergesellen, der deshalb sein Handwerk aufgeben musste. Im Uebrigen wird er in allen Altersklassen bei den verschiedensten Krankheiten des Cerebrospinalsystems beobachtet, namentlich bei disseminirter Sclerose, Paralysis agitans (s. unten), Neurasthenie und Hysterie; bei Neuritis, bei Beschäftigungsneurosen (als Form des Schreibekrampfs I. S. 301). Ferner sieht man ihn häufig nach körperlicher oder geistiger Ueberanstrengung, Onanie, sowie bei Schwächezuständen in Folge von schweren, erschöpfenden Krankheiten (Typhus) auftreten.

Psychische Emotionen können sofort andauernden Tremor zur Folge haben, ebenso wie Paralysis agitans, s. diese. Chronische Vergiftungen mit Quecksilber, Blei, Opium, Tabak und Alcohol, seltener solche durch Kaffee oder Thee bringen häufig Zittern hervor. Bei reizbaren Kindern hat man nach starkem Kaffee acuten Tremor beobachtet. Ueberhaupt giebt die nervöse Constitution eine gewisse Disposition dazu.

In neuerer Zeit hat Charcot auf die ätiologische Bedeutung von Traumen auf die Entstehung von Tremor und Paralysis agitans aufmerksam gemacht. Reizung peripherer Nerven oder Erschütterung des ganzen Körpers sah ich wiederholt Zittern zur Folge haben, bald local, bald allgemein (s. unten Paralysis agitans). Gerade solche traumatische

\*) βαλλισμός eigentlich Tanzen.

Anlässe können zur Simulation von Zittern Veranlassung geben. So sah ich einen 36-jährigen Bahnfahrersarbeiter nach einer angeblich schweren Verletzung des Rückens beim Rangiren über 3 Monate lang Zittern aller vier Extremitäten, besonders der unteren, mit grosser Beharrlichkeit simuliren. Bei meiner ersten Untersuchung brachte er es fertig, mit kurzen Unterbrechungen zwei und eine halbe Stunde hintereinander mit beiden Beinen oder wenigstens mit einem zu zittern, zuweilen so heftig, dass mein schwerer Schreibtisch, neben welchem er sass, trotz der soliden Bauart des Hauses, in hörbarer Weise die Zitterbewegungen mitmachte. Und doch simulirte er! Ungleich leichter als mit der unteren ist das Zittern mit der oberen Extremität. Ein Soldat simulirte Schüttelkrampf des einen Arms so lange, dass er das Zittern nicht lassen konnte, nachdem er die Simulation längst eingestanden hatte (Benedikt). Dies ist nach meinen Beobachtungen (s. I. S. 314) sehr wohl verständlich.

Abgesehen von genauer Beobachtung solcher zweifelhafter Fällen in einem wohlorganisirten Krankenhause kann ich, um festzustellen, ob Zittern des Beins simulirt wird, folgende Methode dringend empfehlen:

Man legt den Kranken im Bett auf den Bauch und entzieht ihm durch Bettstücke den Anblick seiner unteren Extremitäten. Jetzt stellt man den Unterschenkel senkrecht gegen den Oberschenkel, so dass die Fusssohle nach oben sieht. Ist das Zittern simulirt, so hört es in dieser Stellung auf, und wenn man dann den Fuss plötzlich wieder auf die Unterlage herabfallen lässt, so dauert es eine ganze Weile, ehe es wieder beginnt, nämlich so lange, bis die Zehen eine Falte im Betttuch ertastet haben, gegen welche sie sich dorsal flectiren können. Dann beginnt das Zittern leise, leise, um bald heftiger zu werden. Schiebt man aber nun unter die Zehen eine mit Oel oder Fett bestrichene Glasscheibe, so hört das Zittern sofort auf. Umständlicher ist es die Zehen durch Aetherspray soweit zu anästhesiren, dass sie unfähig sind zu tasten. Dann gelingt simulirtes Zittern auch nicht auf dem Betttuch, während reeller Tremor in allen beschriebenen Positionen bestehen bleibt. Nur bei einer 57-jährigen Krankenwärterin blieb der reelle Tremor aus, als in der Bauchlage die Sohle nach oben schaute. Diese Ausnahme erklärte sich aus der fast vollständigen Ankylose des Sprunggelenkes.

Ueber Diagnose, Prognose und Therapie siehe die betreffenden Abschnitte unter Paralysis agitans.

### Paralysis agitans. Schüttelkrampf.

Die Paralysis agitans ist zuerst von dem Engländer Parkinson 1817 als schwerste Form von Tremor genauer beschrieben, aber erst von

Charcot und seinen Schülern, besonders Ordenstein, in ihren pathognomonischen Eigenthümlichkeiten erkannt worden. Als solche sind, abgesehen von dem fortwährenden und allmählich über alle Extremitäten sich verbreitenden Zittern, namentlich die Schwäche und Verlangsamung der Bewegungen und eine eigenthümliche Muskelrigidität, welche auch zu einer charakteristischen Körperhaltung führt, zu bezeichnen.

#### Aetiologie.

Auf die von vielen geleugnete Erbllichkeit ist in Zukunft mehr zu achten. Abgesehen von der immerhin seltenen Vererbung der Krankheit selbst (Grasset sah sie bei 3 Schwestern), spielt neuropathische Belastung eine grosse Rolle. O. Berger constatirte solche in 26 Fällen 3 Mal.

Als directe Ursachen kommen in Betracht Gemüths-bewegungen, Erkältung und Trauma. Nach Emotionen in Folge von heftigem Donner, Platzen einer Bombe, Eisenbahnunfall, Ermordung des Sohnes vor den Augen des Vaters u. a. ist ein plötzliches Auftreten der Krankheit beobachtet; in anderen Fällen sah man dieselbe während langanhaltender Sorgen, Kummer und Misshandlungen sich allmählich entwickeln. Acute Erkältungen, Wohnen in feuchten Räumen, Muskelrheumatismus in dem später zuerst vom Zittern befallenen Gliede sind als Ursachen notirt. Von grosser ätiologischer Bedeutung dürfte das Trauma sein: Brüche von Knochen, namentlich des Schlüsselbeins, Contusionen, Verletzung und Zerrung von Nervenstämmen, Verbrennung gingen in manchen Fällen dem ersten Auftreten der Krankheit längere oder kürzere Zeit voraus. Nicht selten zeigt sich das Zittern zuerst an dem verletzten Gliede.

Alle diese Schädlichkeiten bringen die Krankheit aber meist nur hervor im höheren Lebensalter, selten vor dem 40. Lebensjahre. Indessen ist die Affection ausnahmsweise auch bei Jünglingen und Jungfrauen beobachtet; ich selbst sah sie bei zwei 20jährigen Burschen. In einem Falle (Meschede) soll das Leiden bei einem 12jährigen Knaben nach einem Hufschlag in das Gesicht entstanden sein.

Eine Bevorzugung des einen oder anderen Geschlechts ist nicht sicher erwiesen. Die Krankheit ist eine relativ seltene; die Angaben über eine besondere Häufigkeit derselben in England und Nordamerika dürften auf Irrthum in der Diagnose zurückzuführen sein.

## Symptome.

Das Zittern befällt gewöhnlich zuerst die rechte Oberextremität, von hier greift es auf die rechte Unterextremität über und noch später kommt der linke Arm und schliesslich das linke Bein an die Reihe. Zunächst zeigt es sich an der Hand in geringem Grade; die Finger führen eigenthümliche rhythmische coordinirte Bewegungen aus, welche man wohl mit denen beim Geldzählen, Zerkrümeln von Brod u. a. m. verglichen hat; die Schrift ist wellenförmig. Im weiteren Verlauf aber kann aus dem mässigen Zittern ein lebhaftes Schütteln der ganzen Extremität werden, welches an dem Bein durch Reiben und Zusammen schlagen an den Knien entzündliche Reizungen bis zur Gangrän hervorbringen kann. In vereinzeltten Fällen sah man das Zittern auf die



101.

Pfötchenstellung der Hand bei Paralysis agitans.

eine Körperhälfte, die unteren Extremitäten oder sogar nur eine Extremität (hemiplegische, paraplegische, monoplegische Form) beschränkt bleiben. Als characteristisch dem Zittern bei der multiplen Sclerose gegenüber (s. S. 176) hatte Charcot das Freibleiben des Kopfes hervorgehoben. Allein nicht nur dieser als Ganzes, sondern auch der Unterkiefer allein nehmen in einzelnen Fällen an den Zitterbewegungen Theil; ebenso die Zunge, wodurch die Articulation gestört werden kann.

Das Zittern ist ein continuirliches, den ganzen Tag über anhaltendes; in schlimmen Fällen stört es auch die Nachtruhe. Anstrengungen sowie Gemüthsbewegungen steigern es. Willkürliche oder passive Bewegungen sind im Wesentlichen ohne sichtlichen Einfluss, ja

bei kräftigem Zugreifen hört das Zittern für kurze Zeit auf zum Unterschied von dem „Intentionszittern“ bei der multiplen Sklerose.

In seltenen Fällen hat man das Zittern auch bei jahrelanger Dauer der Krankheit wenig hervortreten oder sogar ganz fehlen sehen. Alsdann kommen bei der Diagnose die übrigen charakteristischen Symptome in Betracht.

Von diesen sind die Lähmungserscheinungen, wie man nach dem Namen vermuthen sollte, ausser im Terminalstadium niemals in hervorragender Weise ausgesprochen. Vielmehr handelt es sich stets nur um eine Schwäche im motorischen Apparat, welche in seltenen Fällen dem Zittern in dem betreffenden Theile vorausgeht und sich ausserdem durch schnelle Erschöpfung und leichte Ermüdbarkeit kund giebt.

Auffälliger ist die Verlangsamung der Bewegungen, wie sie namentlich beim Aufstehen und Niedersetzen und bei Bewegungen des ganzen Körpers in liegender Stellung hervortritt. Diese Schwerfälligkeit ist aber weniger durch paralytische als durch spastische Phänomene bedingt.

Im weiteren Verlauf der Krankheit bildet sich nämlich mehr und mehr eine eigenthümliche Spannung und Rigidität der Muskeln aus. Diese stellt die Hand in Schreibstellung oder bringt eine Deformität derselben hervor, wie wir sie sonst bei Arthritis deformans beobachten. Weiter aber nimmt der ganze Körper in Folge der Muskelspannungen eine eigenthümliche Haltung an, insofern das Kinn dem Brustbein genähert und der ganze Körper nach vorn gekrümmt ist. Auch das Gesicht hat etwas Starres und Unbewegliches in seinem Ausdruck.

Der Gang hat zunächst etwas Schwerfälliges, Unbehülfliches, was sich namentlich zeigt, wenn die Richtung plötzlich geändert werden soll. Einmal im Gange verfallen solche Kranke leicht in ein unaufhaltsames Laufen, welches bei der Neigung des Körpers nach vorn zu fallen etwas Aengstliches zeigt und Trousseau zu der geistreichen, aber nicht ausreichenden Erklärung gebracht hat: sie laufen ihrem Schwerpunkt nach (Propulsion). In gleicher Weise haben die bei manchen beobachteten Bewegungen nach rückwärts und selbst nach einer Seite etwas Zwangsmässiges (Retro- und Lateralpulsion). Charcot brauchte eine seiner Kranken nur hinten am Rock zu zupfen, so begann sie in schnellem Tempo rückwärts zu laufen. Debove hat das von ihm beobachtete Unvermögen, die beim Lesen am Ende einer Zeile angekommenen Augen wieder an den Anfang der



nächsten zu dirigiren, mit jenen Bewegungsanomalien des ganzen Körpers in Analogie gestellt und es als oculäre Lateralpulsion bezeichnet.

Die electriche Erregbarkeit ist normal.

Von anderen Störungen sind besonders beständige Unruhe in den Gliedern und subjectives Hitzegefühl zu erwähnen. Auch objectiv liess sich an den von unaufhörlichen Muskelcontractionen befallenen Extremitäten eine Erhöhung der Temperatur um 1 bis 2 °C. nachweisen (Grasset und Apollinario). Erst im Endstadium der Krankheit pflegt die Intelligenz zu leiden; die früher andauernd vorhandene trübe Stimmung geht allmählich in völlige Apathie über. Apoplectische Anfälle ohne Hirnbefund hat O. Berger in einem Falle beobachtet. Die von Chéron als pathognomonisch hingestellte Phosphaturie ist durch neuere Untersuchungen (Saint-Léger) nicht bestätigt.

#### Verlauf.

Die wesentlich im motorischen Gebiete sich bewegende Neurose beginnt zuweilen mit ziehenden Schmerzen im Nacken oder der Extremität, die zuerst vom Zittern befallen wird; auch Parästhesien in Händen und Füßen sind gelegentlich als Prodromalerscheinungen notirt. Die Krankheit beginnt im Uebrigen schleichend und schreitet langsam fort, bis, oft nach Jahren, die Kranken durch die Rigidität zu hilflosen Krüppeln werden und an einer intercurrenten Krankheit sterben. In keinem einzigen Falle ist Heilung sicher constatirt; die Prognose ist daher durchaus ungünstig.

#### Pathologische Anatomie.

Die Leichenbefunde aus früherer Zeit sind nicht zu verwerthen, weil in diesen Fällen die Unterscheidung von posthemiplegischem Tremor und multipler Sclerose nicht festgehalten ist. Sämmtliche Autopsien aus neuerer Zeit haben aber einen negativen Befund ergeben, so dass wir über Sitz und Wesen der Krankheit bis jetzt völlig im Unklaren sind.

#### Diagnose.

Die Differentialdiagnose von multipler Sclerose haben wir schon oben S. 176 ausführlich besprochen. Bei dem einfachen Tremor ist das Zittern im Allgemeinen meist viel geringer und es fehlen die für die Paralysis agitans charakteristischen Symptome von Muskelrigidität u. s. w. Für die Diagnose des Tremor saturninus, mercurialis, alcoholicus geben die ätiologischen Momente den Ausschlag. Die Unterscheidung von posthemiplegischem Tremor ist meist leicht,

weil halbseitige Körperlähmung vorausgegangen ist; in einzelnen Fällen dagegen kann nur der weitere Verlauf und zuweilen selbst erst die Autopsie die Diagnose sicher stellen (Westphal).

#### Therapie.

Therapia nulla! so müssen wir leider schreiben. Von den vielen gegen Paralysis agitans empfohlenen Mitteln hat sich keins bewährt, auch nicht die Eulenburg'schen subcutanen Injectionen von Solut. Fowler. Aq. dest. aa täglich eine Grammspritze. Auch die Electricität, nach den verschiedensten Methoden angewandt, lässt im Stich. Vielleicht ist bei gutem Kräftezustand und Beschränkung des Zitterns auf eine Extremität die Nervendehnung zu versuchen, welche in einem Falle von O. Berger wenigstens einen partiellen Erfolg gab, in einem anderen von Westphal freilich keinen.

#### Tetanus. Starrkrampf.

Der Tetanus ist eine überaus lebensgefährliche acute Affection, die sich durch tonischen Krampf sämtlicher willkürlicher Muskeln und gesteigerte Reflexerregbarkeit bei vollem Bewusstsein characterisirt.

#### Aetiologie.

Allerdings ist der Tetanus eine wesentlich in das Gebiet der Chirurgie gehörende Krankheit, da auf 7 Fälle etwa 6 kommen, in welchen sich eine traumatische Ursache nachweisen lässt. Aber wenn wir auch von dem idiopathischen Tetanus, d. h. solchen Fällen, wo sich keine Ursache auffinden lässt, absehen, so behalten wir doch neben dem Wundstarrkrampf den rheumatischen und den toxischen Tetanus übrig.

Der Tetanus traumaticus kann nach Verletzungen jeder Art, äusseren wie inneren, unbedeutenden wie gewaltigen, zuweilen sofort nach dem Trauma, häufiger aber Tage oder Wochen (nach dem deutschen Sanitätsbericht s. unten am 5. bis 8. Tage) danach auftreten, und zwar nicht allein nach Wunden, sondern auch nach Erschütterungen des Kopfes oder Rückgrats ohne jede äussere Wunde.

Begünstigend auf die Entstehung des Wundstarrkrampfes wirken Sitz der Wunde an den Händen und Füßen, namentlich Fingern und Zehen (für den Krieg gegen Frankreich 1870/71 wird dies durch den Sanitätsbericht über die deutschen Heere in Abrede gestellt); Art der Wunde: gequetschte und gerissene Wunden, nach dem obigen Bericht in allen Fällen Schussverletzungen, namentlich in den Ober- und Unterschenkeln und insonderheit Knochenschüsse; den

Ausbruch der Krankheit veranlassten vor Allem, wie man auch früher schon beobachtet, die in den Wunden zurückgebliebenen Fremdkörper. Der in früheren Kriegen beobachtete begünstigende Einfluss von Erkältung trat in dem letzten Feldzug gegen Frankreich nicht hervor; wohl aber der der Wundeiterung, während eine Verminderung der Häufigkeit des Tetanus in Bombay (s. unten) durch die Lister'sche Wundbehandlung von Blanc in Abrede gestellt wird. Psychische Depression soll die Entstehung von Wundstarrkrampf begünstigen: die Verwundeten der besiegten Armee erkrankten viel häufiger daran als die der siegreichen.

Nach Aborten oder Geburten zeigt sich der Tetanus ebenfalls (s. oben) gewöhnlich am 3. bis 7. Tage.

Der Tetanus neonatorum, welcher 5 bis 12 Tage nach der Geburt eintritt, ist, wiewohl man auch Anhäufung von Fäcalmassen und puerperale Infection als Ursache angegeben hat, doch wesentlich traumatischen Ursprungs, insofern meist entzündliche Processe am Nabel vorhanden sind. Andere Male hat man denselben nach der Beschneidung oder gelegentlichen Verletzungen des Kindes entstehen sehen. Dass der Druck der beweglichen Hinterhautsschuppe auf das Gehirn (Krampfcentrum) während der Geburt tetanische Krämpfe hervorrufen kann (Smith), hat für mich Wahrscheinlichkeit, seitdem ich bei weicher Beschaffenheit des Hinterkopfs wiederholt bei Säuglingen Krämpfe auftreten sah, sobald ein Druck auf jenen ausgeübt wurde. Alle Beachtung verdienen die von Keber und von Ziemssen nach zu warmen Bädern bei Neugeborenen beobachteten Fälle von Tetanus. Die betreffende Hebamme hatte, ohne dass sie es ahnte, an der die Temperatur des Badewassers prüfenden Hand den Temperatursinn verloren. Ausserdem treten bei den verschiedensten Gehirnkrankheiten im kindlichen Alter tetanische Krämpfe auf.

Bei Tetanus rheumaticus, der früher sehr häufig diagnosticirt wurde, dürfte die Erkältung selten allein, sondern gewöhnlich gleichzeitig eine infectiöse Ursache angenommen werden müssen. Indessen spielen Erkältungen durch Schlafen auf feuchtkaltem Boden oder bei schwitzendem Körper in Zugluft, bei Durchnässungen des ganzen Körpers oder einzelner Theile desselben und dgl. in den Entstehungsgeschichten des Tetanus eine gewisse Rolle. Ob directe causale Beziehungen zwischen diesem und dem acuten Gelenkrheumatismus bestehen (Bright), müssen wir nach der darauf bezüglichen wenig zahlreichen Casuistik dahingestellt sein lassen. Dagegen scheint Malaria zum Tetanus disponirt zu machen, insofern in Malariagegenden ein Tetanus

intermittens beobachtet ist, welcher in manchen Fällen durch Chinin geheilt wurde (Coural), in einem bei einem Verwundeten (Fenomenow) freilich nicht.

Verschiedene toxische Substanzen vermögen den toxischen Tetanus hervorzurufen, besonders Strychnin, Brucin und Picrotoxin. Indessen unterscheidet sich der Strychnintetanus von den anderen Formen, z. B. dem Wundstarrkrampf durch das Vorherrschen klonischer Krämpfe.

Klima und hygienische Verhältnisse scheinen einen wesentlichen Einfluss auszuüben. Der Tetanus ist besonders häufig in den Tropen: während in Bombay auf 1000 Spitalranke 7,3 Fälle von Tetanus kommen, haben wir in Wien nur 2,39, in Guys' Hospital in London nur 1,13 per mille (Rosenthal). Auch Ochsen und Pferde unterliegen in den tropischen Gegenden häufig dem Tetanus durch Asphyxie.

Von den Rassen werden die Neger ungleich häufiger und lebensgefährlicher befallen als die Weissen: Verhältniss der Krankheitsfälle 1,3 : 0,77 %, der Todesfälle 71,4 : 61,9 % (Peat).

In Betreff des Alters sind im kräftigen Lebensalter, zwischen 15 und 30 Jahren (in Folge der in diesem Alter häufig vorkommenden Verletzungen, besonders im Kriege) die meisten Fälle beobachtet; bei Männern aus demselben Grunde ungleich mehr als bei Frauen (3 : 1).

### Symptome.

Das Characteristische des tetanischen Krampfes ist die tonische Contraction sämmtlicher willkürlicher Körpermuskeln, die im Gesicht beginnt, sich auf die Kau- und Schlundmuskeln fortsetzt und in der Nacken- und Rückenmuskeln den typischen Ausdruck des Krampfbildes findet, während die Extremitätenmuskeln weniger constant und heftig befallen sind.

Der tetanische Anfall schliesst sich in seltenen Fällen unmittelbar an die Verletzung an: bei einem Amputirten im Moment der Umschnürung des Nervus cruralis in der Ligatur (Grötzner); bei einer Negerin eine halbe Stunde nach Verletzung eines Fingers durch einen Porzellan-scherben (Robinson). Auf der anderen Seite hat man den Krampf erst 2 $\frac{1}{2}$ , ja 3 Wochen nach der Verletzung auftreten sehen. Ueber die gewöhnliche Dauer des Intervalles s. oben.

In den meisten Fällen gehen Prodrome voraus: Frostschauer, Gefühl von Steifigkeit in einzelnen Muskelgruppen, ziehende Schmerzen im Genick, Gähnen, Beschwerden beim Schlucken und Sprechen, bei

Traumen von der Wunde ausstrahlende Schmerzen. Unter diesen prämonitorischen Erscheinungen vergehen einige Tage; dann tritt plötzlich Verschlimmerung ein und damit der tetanische Anfall.

Dieser beginnt selten mit Krampf der Muskeln der verletzten Körpergegend, sondern gewöhnlich mit Trismus. Die Kaumuskeln werden von tonischem Krampf befallen, so dass die Kiefer immer mehr gegeneinander gepresst werden: anfangs können die Zähne noch ein wenig von einander entfernt und, wenn auch mühsam, zum Kauen benutzt werden; alsbald aber werden sie so fest gegeneinander gezogen, dass sie auch bei Anwendung von Gewalt nicht von einander weichen. Einführung von fester Nahrung verbietet sich dadurch vollständig. Neugeborene können mit den Zahnrändern die Brustwarze nicht fassen. Das Schlimmste ist aber, dass, in Folge von Krampf des Schlundes und der Speiseröhre, auch das Schlucken von Flüssigkeiten zur Qual, ja bald zur Unmöglichkeit wird. Die Kranken, welche weder Hunger noch Durst befriedigen können, stehen bei längerer Dauer Tantalusqualen aus. Durch Krampf der Zungen- und Kehlkopfmusculatur wird auch die Sprache verändert, mühsam, schlecht articulirt und klanglos.

Einen pathognomonischen Anblick aber bietet das Antlitz dar, sobald die mimischen Muskeln durch den Krampf in Contraction erstarrt sind: die Stirn ist quer gerunzelt, die Augenbrauen sind dadurch nach oben und durch den Corrugator nach innen gezogen, die Augen starr meist mit verengten Pupillen; die Nasenlöcher erweitert, der nach aussen und unten verzogene Mund lässt die Zahnreihen zwischen den klaffenden Lippen sehen, über denselben treten die Nasolabialwülste und weiter nach aussen der vordere Rand der Masseteren hervor. Angst, Furcht, Schrecken und Qual malen sich in allen Zügen und nur eine verkehrte Phantasie kann ein Lächeln, *Risus sardonius*, herauslesen.

Zu diesem typischen Bild des Antlitzes tritt auf der Höhe des Anfalles das ebenso typische der Körperhaltung, der *Opisthotonus*: Die schon anfangs ausgesprochene Starre der Nackenmuskeln nimmt zu und setzt sich auf die langen Rückgratstrecker fort, bis der Kopf nach hinten gezogen und die Wirbelsäule nach hinten concav ausgebogen erscheinen, so dass der brückenartig gekrümmte Körper nur noch auf dem Hinterhaupt und Kreuzbein ruht. Die Brust springt dabei nach vorn herausgewölbt hervor, während der eingezogene Bauch mit seiner bretharten Musculatur stark zurücktritt.

Nur ausnahmsweise ist die Verkrümmung des Körpers nach vorn (*Emprosthotonus*), oder nach der Seite (*Pleurosthotonus*)

beobachtet (drei bez. ein Mal auf 522 Fälle, Friedreich); auch die einfache Geradestreckung des Körpers, *Orthotonus*, ist selten.

Die Extremitäten können in einzelnen Fällen sich wenig oder selbst gar nicht an dem Krampf betheiligen. Im Allgemeinen sind an den unteren mehr Streckkrämpfe, an den oberen mehr Beugekrämpfe ausgebildet. Auf der Höhe des Anfalles sind die Zehen gestreckt und gespreizt, die Finger-, Hand- und Ellenbogengelenke dagegen *ad maximum flectirt* und die Oberarme an den Thorax herangezogen.

In einzelnen Fällen können die tetanischen Muskelkrämpfe eine solche Heftigkeit erreichen, dass Zähne ausbrechen, Knochen zerbrechen und Muskeln zerreißen.

In den meisten Fällen sind deutliche Remissionen mit unvollständiger Relaxation der Muskeln wahrzunehmen. Die eigentlichen Paroxysmen dauern einige Secunden oder Minuten, dann folgen Remissionen, die 10 Minuten bis zu einer oder mehreren Stunden anhalten. Besonders gegen den letalen Ausgang hin wird der Krampf mehr und mehr ein *continuirlicher*.

Die Reflexerregbarkeit ist ausserordentlich gesteigert: wie beim mit Strychnin vergifteten Frosch rufen jeder Luftzug, jedes Thürklappen, ja jede leise Berührung des Körpers, vor allem aber jeder Versuch etwas zu geniessen (wie bei Hydrophobischen), eine Steigerung der Krämpfe hervor. Die Hautreflexe sollen zuweilen erhöht sein, ebenso die Patellarreflexe.

Die Respiration erleidet Störungen, sobald die Brustmuskeln und das Zwerchfell vom Krampf befallen werden. Der Thorax bleibt alsdann in Inspirationsstellung versteift; weil Expiration und Aufhusten nicht möglich sind, werden Schleimmassen in den Bronchien angehäuft; es kommt zu Erstickungsanfällen, die besonders lebensgefährlich werden, wenn durch den Krampf die Glottis geschlossen wird. Während der Remissionen zeigt die Respiration zuweilen nur eine geringe Frequenzsteigerung, aber immer ist sie oberflächlich.

Motorische Lähmungen sind ausnahmsweise beobachtet, namentlich in der Nachbarschaft des Trauma (durch aufsteigende Neuritis? Rose).

Von Seiten der Sensibilität tritt in den meisten Fällen nur ein lebhaftes Schmerzgefühl in den befallenen Muskeln hervor, ähnlich dem beim Wadenkrampf.

Von vasomotorischen Störungen beobachtet man gewöhnlich gesteigerte Pulsfrequenz; Contraction der kleinen Arterien sah Liston in einem Falle von Amputation, wo kein Tropfen Blut floss.

M. Rosenthal will sogar einen heftigen tonischen Krampf des Herzens in einem Falle beobachtet haben.

Als Störungen der Secretion sind Vermehrung der Schweiß- und Verminderung der Urinsecretion zu erwähnen. Der hochgestellte Urin lässt eine grosse Menge Urate ausfallen. Eiweiss und Zucker enthält er zuweilen. In Betreff des Harnstoffs widersprechen sich die vorliegenden Untersuchungen, ebenso in Betreff des Kreatin und Kreatinin.

Die Temperatur ist in manchen Fällen gar nicht gesteigert, in anderen um ein wenig; in einer dritten Reihe von Fällen aber hat man hohe Temperaturen, namentlich kurz vor dem Tode gefunden; Wunderlich in einem Falle eine prämortale Temperatur von  $44,75^{\circ}$  C. Diese Temperatursteigerung hat man auf die Muskelkrämpfe zurückführen wollen und zwar hatten Charcot und Bouchard die Meinung ausgesprochen, dass bei klonischen Krämpfen keine Temperatursteigerung statt habe, wohl aber bei tonischen. Indessen muss diese musculäre Theorie verlassen werden, seitdem nachgewiesen ist, dass die Temperatursteigerung beim Tetanus sehr unregelmässig erfolgt und in keiner Weise dem Verlauf und der Intensität der tonischen Krämpfe entspricht; ausserdem hat man zuweilen in den schlimmsten Fällen das Thermometer im Rectum nicht über  $38^{\circ}$  C. steigen sehen (Blachez). Ebenso wenig erweisen sich andere Hypothesen über die gelegentlich beobachtete Hyperthermie des Tetanus als stichhaltig; ausgesprochenes Fieber ist in vielen Fällen gewiss auf Complicationen (Bronchitis, Pneumonie, acute Nephritis) zurückzuführen.

Die psychischen Functionen, insonderheit das Bewusstsein, bleiben unter allen diesen Qualen völlig intact; nur gegen den letalen Ausgang hin stellen sich gewöhnlich Delirien ein. Dabei fehlt der Schlaf völlig; nur in den wenigen glücklich ausgehenden Fällen kehrt er mit dem Nachlass der Krämpfe sporadisch zurück.

Die Dauer der Tetanuskrankheit schwankt zwischen Tagen, Wochen und Monaten.

Der gewöhnliche Ausgang ist mit wenigen Ausnahmen der Tod. Dieser erfolgt bald durch Asphyxie in Folge von tonischem Krampf der Athmungsmuskeln, bald in Folge von allgemeiner Erschöpfung. In den wenigen in Genesung ausgehenden Fällen klagen die Kranken während der Reconvalescenz und darüber hinaus über Steifigkeit, ziehende Schmerzen und allgemeine Schwäche in den Muskeln. Selten kommt es zu eigentlichen Lähmungen.

Bei Neugeborenen, wo der Krampf ebenso wie bei Erwachsenen gewöhnlich einen descendirenden Verlauf nimmt, ist nur dann einige Aussicht auf Genesung, wenn derselbe auf die Kopfgegend beschränkt bleibt und beträchtliche Temperatursteigerung nicht eintritt. Im Uebrigen sterben die meisten Kinder an Collapsus.

Als besondere Form hat E. Rose den Kopftetanus (*Tetanus hydrophobicus*) beschrieben. Dieser entsteht nach Kopfverletzungen, besonders aber nach Operationen im Gesicht und geht gewöhnlich mit Facialislähmungen auf der verletzten Seite und Schlingkrämpfen, die an die bei Hydrophobie erinnern, einher.

#### Anatomisches und Pathogenese.

In den meisten Fällen ist die Todtenstarre besonders stark ausgesprochen; indessen geht diese nicht sofort aus der tetanischen hervor, sondern zwischen beiden kann man einen kurzandauernden Erschlaffungszustand der Muskeln nachweisen. Die prämortale Temperatursteigerung setzt sich dagegen in eine postmortale (bis 45,5, Wunderlich) fort. — Die Muskeln haben gewöhnlich ein blasses Aussehen, wie von gekochtem Fischfleisch.

Die Aufmerksamkeit der Aerzte hat sich bei der Autopsie von jeher auf das Nervensystem gerichtet. Makroskopisch fand man bei traumatischem Tetanus zuweilen von der Wunde ausgehend eine entzündungsartige Röthe und Schwellung des betreffenden peripheren Nerven, so dass man zu der Annahme einer ascendirenden Neuritis geführt werden konnte (s. I. S. 109). Auf den gelegentlichen Befund von kleinen Blutextravasaten im Gehirn und seinen Häuten hat man mit Recht niemals Werth gelegt. Dagegen legte es das klinische Bild der Krankheit nahe, das Rückenmark eingehend zu durchforschen. Die von Rokitsky hier nachgewiesenen mikroskopischen Veränderungen sind aber von Leyden als Kunstproducte hingestellt und auch die Befunde Anderer haben in keiner Weise ein übereinstimmendes Resultat ergeben.

Um nun das Wesen der Krankheit zu erklären, hat man früher eine Reflextheorie aufgestellt, nach welcher die tonischen Krämpfe auf reflectorischem Wege hervorgerufen werden: eine Anschauung, welche für viele Fälle von traumatischem Tetanus viel Bestechendes hat.

In neuerer Zeit sieht man den Tetanus allgemein als eine Infectionskrankheit an. Neuerdings gelang es Rosenbach, durch subcutane Einimpfung von Hautstückchen, die er dem Unterschenkel eines in Folge von Erfrierungsgangrän an Tetanus Gestorbenen entnommen hatte, bei Kaninchen und Mäusen binnen 1 bis 2 Tagen aus-



gesprochenen Tetanus hervorzurufen. Der noch nicht durch Reincultur festgestellte feine, borstenförmige Mikrobe, welcher wahrscheinlich dem früher von Nicolaier bei seinen gelungenen Versuchen, durch subcutane Impfung von Bodenerde „Erdtetanus“ zu erzeugen, gezüchteten Spaltpilze entspricht, soll ein dem Strychnin ähnliches Gift enthalten, welches auch in geringer Menge resorbirt die Krämpfe hervorrufe.

### Diagnose.

Auf der einen Seite kann ein mit Trismus beginnender Tetanus verkannt, auf der anderen aber ein einfacher masticatorischer Gesichtskrampf (s. I. S. 312), welcher in Folge von Erkrankung der Mund-, Rachen- oder Kieferpartien entstanden ist, fälschlich für den Vorläufer eines Tetanus gehalten werden. Die Unterscheidung ist leicht, wenn man beachtet, dass beim Tetanus gleichzeitig Nacken- und meist auch Schlingkrampf vorhanden ist und — dies gilt für die Differentialdiagnose überhaupt — die krankhaft gesteigerte Reflexerregbarkeit im weiteren Verlaufe sehr bald hervortritt. Bei Strychninvergiftungen dagegen kann der Kinnbackenkrampf ganz fehlen. Bei der durch die Rückensteifigkeit verdächtigen Meningitis spinalis (s. S. 104) kommt namentlich das Fehlen des Trismus in Betracht. Die Katalepsie aber kennzeichnet sich gewöhnlich durch Bewusstlosigkeit, Analgesie und Fehlen der Reflexe. Die Hydrophobie endlich charakterisirt sich durch die ausgesprochene Abscheu vor Wasser und allem, was glänzt, wodurch sofort heftige Krämpfe entstehen, sowie durch die nicht seltenen Anfälle von Tobsucht. Ueber die Differentialdiagnose von Tetanie s. diese.

### Prognose.

Der Tetanus ist in allen Fällen als eine lebensgefährliche Krankheit zu bezeichnen, zumal auch bei scheinbar günstigem Verlauf oft plötzlich eine Wendung zum Bösen eintritt. Für den Wundstarrkrampf gilt im Allgemeinen die Regel, dass die Vorhersage um so günstiger ist, je später nach der Verletzung derselbe eintritt. Der sogenannte idiopathische Tetanus hat eine bessere Prognose als der traumatische. Für beide gelten hohe Pulsfrequenz und hohe Temperatur, Delirien und Strabismus (Wunderlich) als ominöse Symptome.

### Therapie.

Schon daraus, dass gegen den Tetanus alle möglichen Mittel versucht sind und noch immer versucht werden, erhellt zur Genüge, dass wir kein Specificum gegen diese schreckliche Krankheit besitzen.

Prophylactisch empfehlen sich bei drohendem Wundstarrkrampf sorgfältiger Verband der Wunde, Entfernung von Fremdkörpern aus derselben u. dergl.

Von anderen Operationen ist die von Larrey empfohlene Amputation nur dann auszuführen, wenn diese durch andere Verhältnisse indicirt ist; auch die Neurotomie, auf deren möglichst frühzeitige Ausführung Richelet grossen Werth legt, dürfte nur noch wenig geübt werden. Weniger Bedenken hat die Nervendehnung.

Ist der Tetanus ausgebrochen, so halte man auf äusserste Ruhe, Abhaltung aller Sinnesreize und Milchdiät.

Von den inneren Mitteln dürfte sich am meisten ein Versuch mit Chloralhydrat 2 bis 6 g pro die empfehlen, event. im Klystier oder selbst in die Vene zu spritzen. Auch Chloroform ist zu Einathmungen wie zum innerlichen Gebrauch oder in Klystieren gerühmt worden, während man in neuerer Zeit von den früher beliebten grossen Opiumdosen und Morphininjectionen mehr und mehr Abstand genommen zu haben scheint.

Von anderen Mitteln hat das Atropin subcutan zu 1 bis 1½ mg 3 bis 6 Mal in 24 Stunden, das Calabarextract ebenfalls subcutan zu 2 bis 7 cg alle 2 bis 3 Stunden und vor allem das Curare hier und da Erfolg aufzuweisen. Letzteres soll man auf seine physiologische Wirkung stets zuvor am Thier prüfen. Nach Gontermann scheint die Toleranz gegen das Mittel bei einem 4½jährigen Kinde schon 3 bis 5 Mal grösser zu sein als bei einem Meerschweinchen. Ein solches starb schon nach einer Injection von 0,03, während das Kind bei Injection von 0,1 bis 0,15, 2 Mal täglich, genas. Erwachsenen rath Demme möglichst früh 1 bis 7 cg zu geben und die Dosis nach 3 bis 4 Stunden zu wiederholen.

Das Bromkalium soll in sehr grossen Dosen, 16 bis 18 g pro die, verabreicht werden.

Die wärmeentziehende Behandlung und zwar durch Antipyrin bez. Thallin hat Hiller neuerdings in erster Linie empfohlen.

Von thermotherapeutischen Proceduren dürften sich bei rheumatischem Tetanus heisse Bäder 30 bis 33° R. empfehlen; in anderen Fällen bringen prolongirte warme Bäder 27 bis 28° R. eine beruhigende Wirkung hervor; ähnlich wirken feuchtkalte Einwickelungen des ganzen Körpers mit nachfolgendem Halbbade. Selbstverständlich verbieten sich alle complicirteren Proceduren bei lebhaft gesteigerter Reflexerregbarkeit.

Den Batteriestrom hat man gewöhnlich in absteigender Richtung längs der Wirbelsäule applicirt, meist in sehr ausgedehnten Sitzungen. Mendel hat in zwei Fällen Heilung gesehen, wo er die Anode auf die Extremitäten und die Kathode auf die Halswirbelsäule 10 bis 15 Minuten mehrmals täglich aufgesetzt hatte.

### Tetanie\*).

Die Tetanie characterisirt sich durch anfallsweise und bei klarem Bewusstsein auftretende bilaterale tonische Krämpfe an den Extremitäten mit Steigerung der mechanischen und electricen Erregbarkeit der Extremitätennerven.

Steinheim (1830) in Deutschland und Dance (1831) in Frankreich haben die Krankheit zuerst beschrieben. Ihre characteristischen Symptome sind zuerst von Trousseau und Erb hervorgehoben. Der Name „Tetanie“ rührt von Corvisart her.

### Actiologie.

Ueber Heredität ist nichts Sicheres bekannt. Von Anfang an hat man die Erkältung als ätiologisches Moment betont, sicher wohl deshalb, weil die Umgebung der Hand- und Fussgelenke in vielen Fällen wie beim Rheumatismus geschwellt und geröthet erscheint. In entschiedenem ursächlichen Zusammenhang steht die Tetanie bei Kindern zum Zahnen. Ich habe wiederholt gesehen, dass der Krampf eintrat, wenn der Zahn im Durchbruch stand, verschwand, wenn er durchgebrochen war und — in dem einen Falle nach 9 Monaten und dann noch einmal nach 1 Jahre — wiederkehrte, so oft ein neuer Zahn zum Durchbruch kam. In ähnlicher Weise scheinen Darmreize zu wirken durch Entozoen (Riegel), aber auch bei langwierigen Darmkatarrhen, namentlich, wenn dieselben wie beim Typhus und insonderheit bei der Cholera mit profusen wässerigen Ausscheidungen einhergehen. Allerdings hat man Tetanie auch auftreten sehen nach schweren Erkrankungen überhaupt, Pneumonie, Pocken, Nephritis. Bei hochgradiger Magenerweiterung ist mehrmals Tetanie kurz vor dem tödtlichen Ausgange beobachtet worden.

---

\*) Synonyme: essentielle, idiopathische Contractur der Glieder; intermittirende rheumatische Contractur; idiopathische Muskelkrämpfe; Arthrogrypose (τὸ ἄρθρον das Glied, γρῦσις verkrümmen); Tetanus intermittens; Tetanille u. a.

In neuerer Zeit hat Weiss auf das Auftreten von Tetanie nach Kropfexstirpation aufmerksam gemacht. Nicht zu verkennen ist als veranlassende Ursache der Einfluss von Gemüthsbewegungen. Inwieweit es sich bei dem von verschiedenen Autoren berichteten epidemischen Auftreten wirklich um Tetanie gehandelt hat, müssen wir dahingestellt sein lassen.

Die Tetanie ist vorzugsweise eine Krankheit des früheren Kindesalters und der Pubertätszeit, indessen sind auch bei Erwachsenen bis zum 30. Lebensjahre zahlreiche Fälle beobachtet worden. Das häufigere Befallenwerden der Frauen erklärt sich aus dem nicht seltenen Vorkommen der Affection während des Stillgeschäfts, der Schwangerschaft, des Wochenbettes und bei Menstruationsstörungen.

### Symptome.

Die auffälligste Erscheinung besteht in den meisten Fällen in einem tonischen Krampf der Flexoren beider Hände und Füße. Die Stellung dieser Theile ist so eigenthümlich, dass ich, als ich den ersten Fall bei dem oben erwähnten anderthalbjährigen Kinde sah, mir gestehen musste: etwas derartiges hatte ich noch nie gesehen. In den meisten Fällen hat die Hand die Form eines Pfötchens, der Daumen ist in die Hohlhand eingeschlagen, über ihm liegen die in den Metacarpophalangealgelenken schwach gebeugten, in den Phalangealgelenken aber gestreckten Finger so zu einem Keil übereinandergeschoben, wie die Hand des Geburtshelfers, wenn sie behufs der Wendung in die Vagina eingeführt werden soll (s. Figur 101). An den Füßen haben wir gewöhnlich durch energische Contraction der Wadenmuskeln Equino-varus mit Auswölbung der Fusssohle und starker Beugung der Zehen, unter welchen die grosse Zehe untergeschoben ist.

Gewöhnlich werden zuerst die oberen Extremitäten befallen und in diesen hält sich der Krampf auch dann noch, wenn er aus den unteren ganz geschwunden ist. In allen Fällen wird constant die forcirte Beugung im Handgelenk angegeben, welche nicht selten eine rechtwinklige, in einzelnen Fällen sogar eine spitzwinklige Stellung der Hand zum Vorderarm bedingen kann. Ueber die Stellung der Finger finden wir in einzelnen Fällen von der typischen abweichende Angaben, z. B. dass die gestreckten Finger gleichzeitig auseinandergespreizt waren.

In manchen Fällen sind auch die Muskeln des Oberarms oder die des Unterschenkels in geringem Grade afficirt und dadurch ist dann eine Beugstellung des Ellenbogen- bez. Sprunggelenkes bedingt. Am Ober-

schenkel sind nur ganz ausnahmsweise einzelne Muskelgruppen, z. B. der Quadriceps oder die Adductoren (O. Berger) betheiligt. Immer aber sah man den Krampf von den Händen und Füßen centripetal nach aufwärts fortschreiten.

Characteristisch für die Tetanie ist das bilaterale Befallensein symmetrischer Muskeln, so dass nach meiner Ansicht alle Fälle von dauernd unilateralem Krampf nicht hierher gehören. Nicht allzu selten, namentlich bei kleinen Kindern, beobachtet man im Bereiche der afficirten Theile, besonders um die Gelenke herum, eine vorübergehende ödematöse Schwellung und Röthung, sowie gelegentlich vermehrte Schweissabsonderung. Die im tonischen Krampf befindlichen Muskeln fühlen sich hart und starr an. Berührung oder Druck auf dieselben, noch mehr aber der Versuch die Gelenke passiv zu strecken, wird schmerzhaft empfunden; Kinder fangen an jämmerlich zu weinen. Gelingt ein solcher Versuch, so gehen die Gliedabschnitte doch sofort wieder in die frühere Stellung zurück, sobald man sie loslässt.

Sonstige sensible Störungen, Parästhesien und Schmerzen in den Extremitäten, gehen nicht selten den Anfällen als Prodrome voraus und bestehen zuweilen auch während der Anfälle. Manchmal ist auch locale Anästhesie gefunden.

Der Ausdehnung des Krampfes nach kann man mit Trousseau eine milde, eine mittlere und eine schwere Form von Tetanie unterscheiden. Bei der ersten beschränkt sich der Krampf in der Weise, wie wir soeben gesehen, auf die Extremitäten. Bei der Mittelform sind auch die Muskeln des Bauches, des Rumpfes und des Gesichtes befallen und bei der schweren selbst die des vegetativen Systems. In einem Falle von Hérard waren die Recti abdominis wie ein paar Taue angespannt. Auch die grossen Brustmuskeln und die Sternocleidomastoidei können heftig contrahirt sein und schliesslich selbst die Muskeln des Gesichts. Ausserdem kann Trismus, Zungenkrampf, Augenmuskelkrampf und selbst Schlund- und Kehlkopfkrampf mit dem Unvermögen zu schlucken und ausgesprochener Dyspnoe bestehen, welche letztere durch Hinzutreten von Krampf des Zwerchfells noch gesteigert wird.

Die Dauer der einzelnen Anfälle ist sehr verschieden: einige Minuten oder Stunden, ja selbst mehrere Tage. Das Nachlassen des Krampfes wird zuweilen durch Parästhesien eingeleitet, wie sein Beginn (Trousseau). Auch nach dem merkbaren Aufhören des Krampfes behalten die Kranken ein Gefühl von Steifheit und Ermüdung in den vorher befallenen Muskeln. Die Pausen zwischen den einzelnen Anfällen

sind ebenfalls von verschiedener Dauer; zuweilen sind die Remissionen so kurz, dass sie übersehen werden können.

Aber auch während der Zwischenzeit kann man den Anfall jederzeit hervorrufen durch Druck auf die Hauptnervenstämme oder Compression der Hauptgefäße der vorher befallenen Extremität. Schon nach wenigen Minuten tritt z. B. bei Druck auf den Medianus oder bei Compression der Arteria brachialis die Hand in die typische Pfötchenstellung. Dieses Trousseau'sche Phänomen ist ein fast pathognostisches Kriterium der Tetanie, weil es nur in c. 10<sup>0</sup>/<sub>0</sub> der Fälle vermisst wird und sich bei tetanieähnlichen, z. B. rheumatischen Contracturen nicht hervorbringen lässt.

Ein anderes Phänomen, welches ebenfalls während der Latenzzeit fortbesteht, ist die hochgradige Steigerung der electricen und mechanischen Erregbarkeit der peripheren Nervenstämme.

Die Erregbarkeit ist für beide Ströme in sämtlichen motorischen Nerven des Körpers gesteigert (im Facialis nur dann nicht, wenn das Antlitz von Tetanie frei blieb) und zwar am meisten zur Zeit der häufigsten Anfälle. Ueberhaupt verläuft die Erregbarkeit der Nerven durchaus parallel der Intensität der Krankheit; ist die electriche Erregbarkeit zur Norm zurückgekehrt, so sind keine weiteren Anfälle zu befürchten (Erb). Von derselben Bedeutung ist beiläufig das Trousseau'sche Phänomen, wo es vorhanden ist. Die Steigerung der mechanischen Erregbarkeit zeigt sich durch prompte Contraction derjenigen Muskeln, deren Nerven man mit dem Percussionshammer oder mit dem Finger getroffen (Chvostek. Weiss). Ja im Gesicht kann man durch einen kräftigen Strich mit dem Finger von der Schläfe nach dem Unterkiefer die Muskeln aller davon getroffenen Facialiszweige sofort zur Contraction bringen. Dies „Facialisphänomen“ ist das beste Mittel, um das Vorhandensein von Tetanie zu constatiren. Dabei ist die directe Muskeleregbarkeit für den mechanischen Reiz nicht gesteigert (Fr. Schultze).

Das Allgemeinbefinden kann etwas gestört sein; hohes Fieber möchte ebenso wie Albuminurie auf complicirende Krankheiten zurückzuführen sein. Das Bewusstsein ist stets ungetrübt.

#### Verlauf, Dauer und Ausgang.

Ausser durch Parästhesien thut sich das Herannahen des Anfalls gewöhnlich dadurch kund, dass die Finger schwer beweglich und ungeschickt zum Zufassen werden. Die Dauer der Tetanie beträgt bei

zahnenden Kindern gewöhnlich nur einige Tage, die Affection kann aber öfter recidiviren; in anderen Fällen kann sie sich auf Wochen oder selbst Monate ausdehnen.

Der gewöhnliche Ausgang ist der in Genesung; nur ausnahmsweise, namentlich bei Kindern und durch vorhergegangene schwere Krankheiten erschöpften Kranken hat man den Tod eintreten sehen.

#### Diagnose.

Durch das Trousseau'sche Phänomen und die hochgradige Steigerung der electricen und mechanischen Erregbarkeit der Nerven hat die Tetanie ein so typisches Gepräge, dass die Diagnose leicht zu stellen ist. Auf den ersten Blick kann sie mit acutem Rheumatismus verwechselt werden, wenn die entzündliche Schwellung an den Hand- und Fussgelenken sehr ausgesprochen ist. Beathie-Smith sah bei einem 13jährigen Mädchen während eines Gelenkrheumatismus mit Pericarditis Tetanie in Anfällen von 10 Minuten Dauer, die sich täglich mehrmals wiederholten, zwei Monate hindurch bestehen. Die Verwechslung mit Tetanus ist nur in den ganz schweren Fällen möglich; abgesehen von den wiederholt hervorgehobenen pathognostischen Phänomenen, beginnt aber der Krampf bei Tetanus am Kopf mit Trismus und nimmt einen descendirenden Verlauf, bei Tetanie dagegen an Händen und Füßen und verbreitet sich in ascendirender Richtung. Beschäftigungsneurosen sind früher fälschlich als Tetanie beschrieben und daher eine besondere Prädisposition einzelner Handwerke, z. B. Schuster (Schusterkrampf) und Schneider, wie Nähterinnen (Nähkrampf) angenommen worden (s. I. S. 303).

Sehr vorsichtig sollte man in der Diagnose der sogenannten Epidemien von Tetanie sein; ich bin sehr geneigt diese auf Hysterie zurückzuführen, bei welcher entschieden ähnliche tonische Krämpfe vorkommen. O. Berger vermisste in solchen Fällen die genannten Phänomene. Ob schliesslich, wie Eulenburg hervorhebt, statt Ergotismus öfter fälschlich Tetanie diagnosticirt worden ist, lasse ich dahingestellt, da mir eigene Erfahrungen über die Kriebelkrankheit fehlen. Jedenfalls habe ich bei Epileptischen nach lange Zeit hindurch gebrauchten grossen Dosen (3 Mal täglich einen gehäuften Theelöffel) von Pulv. secal. cornut. recens niemals tetanieähnliche Symptome beobachtet.

#### Anatomisches und Pathogenese.

Es liegen verschiedene anatomische Befunde vor. Von diesen stimmen einige darin überein, dass hyperämische oder entzündliche

Veränderungen im Rückenmark und seinen Häuten, namentlich im Halsmark vorhanden waren. Langhans fand einen entzündlichen Process mit Periarteriitis und Periphlebitis in der vorderen weissen Commissur und den grauen Vordersäulen in der Halsanschwellung, weniger ausgesprochen im Lendenmark. Dieser Befund ist aber zunächst ein Unicum geblieben und sodann könnte derselbe ebensogut als ein secundärer gedeutet werden, wie die gelegentlich gefundene Hyperämie der genannten Rückenmarksabschnitte. Was aber namentlich dazu drängt, diesen spärlichen positiven Sections-Ergebnissen nicht zu viel Gewicht beizulegen, sind die ungleich zahlreicheren negativen Befunde in auch mikroskopisch genau untersuchten Fällen.

Demnach müssen wir uns vorläufig bescheiden, dass wir das anatomische Substrat und daher auch das Wesen der Tetanie nicht kennen.

Immerhin lässt das bilaterale Auftreten der Krämpfe ohne Bewusstseinsverlust einen wesentlich spinalen Sitz der Ursache vermuthen.

#### Therapie.

Die causale Indication zu erfüllen liegt vor bei *Suppressio mensium*, Affectionen des Darms, Eingeweidewürmern, Zahndurchbruch und allgemeiner Anämie und Schwäche. Gegen die letzteren empfehlen sich besonders tonische Mittel wie Chinin und Eisen, während man bei vollständigen Individuen locale Blutentziehungen durch blutige Schröpfköpfe längs des Rückgrats nicht unversucht lassen sollte. Auch Eisschlauch oder Aetherspray daselbst applicirt brachten öfter Besserung. Im Uebrigen empfehlen sich lauwarne Bäder und der Batteriestrom: Anode längs der Wirbelsäule oder auf die peripheren Nervenstämme.

Als Palliativmittel sind die Narcotica kaum zu entbehren. Das Chloroform ist auch sonst bald als Einathmung, bald als inneres Mittel und auch als Einreibung vielfach empfohlen. Einen günstigen Einfluss auf die Krankheit selbst hat O. Berger von Curare-Injectionen gesehen (s. Tetanus).

#### Myotonie\*).

Auf diese eigenthümliche Affection, die in ihren wesentlichen Zügen schon von Leyden (1874) beschrieben war, wurde die Aufmerksamkeit

---

\*) Synonyma: Spastische spinale Paralyse mit intermittirenden tonischen Contractionen willkürlich beweglicher Muskeln; hypertrophische spastische Spinalparalyse; Myotonia congenita; Thomsen'sche Krankheit.



der Aerzte besonders gelenkt durch einen im Jahre 1876 erschienenen Aufsatz des Dr. J. Thomsen in Kappeln. Dieser hatte die „tonischen Krämpfe in willkürlich beweglichen Muskeln“ in seiner eigenen Familie durch 5 Generationen hindurch verfolgt und an sich selbst, seinen Kindern und Verwandten studirt. Bald darauf habe ich den klinischen Befund z. gr. Theil festgestellt, welchen Erb (1886) in seiner Monographie wesentlich ergänzt hat. In dieser zählt er 26 reine typische und 11 zweifelhafte Fälle von Myotonie auf. Von dem durch Strümpell eingeführten Namen „Myotonia congenita“ lasse ich den Zusatz „congenita“ absichtlich fort, weil in manchen durchaus typischen Fällen das Congenitale nicht nachgewiesen werden konnte.

Die Myotonie characterisirt sich durch eine Hemmung und Steifheit der willkürlichen Bewegungen, welche in den meisten Fällen wahrscheinlich angeboren, gewöhnlich schon im Kindesalter sich darin zeigt, dass die Kinder an Schnelle und Gelenkigkeit der Bewegungen hinter ihren Altersgenossen zurückstehen, noch mehr aber bei den Heranwachsenden hervortritt, wenn diese bei ihrem Beruf, namentlich beim Einexerciren als Recruten, gewisse Bewegungen schnell und prompt ausführen sollen.

Aetiologisch ist in den meisten Fällen Erbllichkeit nachgewiesen, insofern eines der Eltern oder Geschwister an derselben Affection leiden, am auffälligsten in der Familie des Dr. Thomsen. In dieser wie in anderen befallenen Familien tritt neuropathische Belastung mehrweniger stark hervor. Das männliche Geschlecht ist häufiger befallen als das weibliche. Schreck und Trauma figuriren als Gelegenheitsursachen.

### Symptome.

Das Leiden der Kranken bei congenitalen Fällen besteht in einer mit den Jahren immer mehr hervortretenden Steifigkeit und Unnachgiebigkeit der Muskeln, durch welche die willkürlichen Bewegungen in ihrer ungezwungenen und exacten Ausführung wesentlich beeinträchtigt, auf halbem Wege sistirt oder völlig gehemmt werden. Ja in seltenen Fällen werden die Kranken am ganzen Körper starr, stürzen zu Boden und müssen völlig hilflos liegen bleiben, bis der Krampf sich gelöst hat (Thomsen). Denn während im normalen Zustande der Wille jeden willkürlich contrahirten Muskel sofort zum Erschlaffen bringen kann, ist er hier jedes Einflusses baar. Hat die Hand einmal einen Gegenstand umfasst, so kann sie ihn erst nach geraumer Zeit wieder loslassen, weil die einmal contrahirten Flexoren erst wiederholten Anstrengungen

ihrer Antagonisten, der Extensoren, nachgeben. Man könnte also hier sehr wohl von einem „Intentionskrampf“\*) sprechen. Denn gerade durch den Willensact, welcher eine willkürliche Bewegung des Gliedes nach längerer Ruhe ausführen soll, gerathen die Muskeln in die anhaltende starre Contraction. Erst durch längere Zeit hintereinander fortgesetzte Bewegungen werden diese freier, bis nach einiger Zeit die volle normale Gelenkigkeit und Bewegungsfähigkeit erreicht ist. So wurde Benedikt's Kranker erst nach längerem Ringen, mein Recrut erst nach fortgesetztem Drillen, mein Verwalter erst nach lebhaftem Tanzen gelenkig. In ähnlicher Weise wirken bei manchen Kranken, wie namentlich Thomsen in seiner Familie beobachtete, gewisse psychische Einflüsse, wie gemüthliche, vergnügte Stimmung und erhöhtes Selbstgefühl, sichtlich erleichternd; ebenso Einsamkeit, Unbefangenheit, Wärme und Betruhe und mässige Körperbewegung.

Einen verschlimmernden Einfluss haben dagegen das Gefühl des Beobachtetseins und daraus entstehende Aengstlichkeit, Schreck, Kälte, extrem kalte oder warme Bäder, längere unbewegliche Haltung beim Sitzen oder Stehen, starke Anstrengung der Muskeln, ja zuweilen eine einzelne kräftige Bewegung, z. B. beim Fehltreten und schliesslich complicirte Bewegungen, wie Schreiben u. s. w.

Die Musculatur ist gut entwickelt und zeigt, namentlich in gewissen symmetrisch gelegenen Muskeln der Extremitäten, — Wadenmuskeln, Quadriceps, Glutäen, Biceps, oberste Portion des Cucullaris —, nicht selten geradezu athletische Formen. Ausserdem zeichnen sich die Muskeln auch während der Ruhe durch eine vermehrte Prallheit aus, die sich bei manchen Kranken im contrahirten Zustände bis zur brettartigen Härte steigert.

Eigentliche Muskelspannungen fehlen; Steigerung der Sehnenreflexe ist nicht beobachtet. Fibrilläre Zuckungen waren in dem ersten von mir veröffentlichten Falle vorhanden.

Die charakteristischen Anomalien der mechanischen und electricischen Erregbarkeit der Muskeln und Nerven hat Erb unter

\*) Die Berechtigung dieser von mir dem „Intentionszittern“ S. 168 nachgebildeten Bezeichnung erkannte ich neuerdings besonders klar bei der Untersuchung eines neuen Falles von Myotonie bei einem polnischen Recruten. Bei diesem ging das gewöhnliche ungezwungene automatische Gehen ohne Anstoss von Statten; sobald er aber auf das Commando „Marsch“ im Exercirschritt marschiren sollte, machte er die tollsten Bewegungen und Seitensprünge, indem er von einem Bein auf das andere „tollterte“, so dass man meinte, er müsste jeden Augenblick umfallen.

dem Namen der myotonischen Reaction (My R)\*) zusammengefasst:

Die mechanische Erregbarkeit der motorischen Nerven ist normal oder herabgesetzt; die der Muskeln erhöht und verändert: träge, tonische Contraction, welche den Reiz lange Zeit überdauert. Klopf man mit der Kante der Hand auf den Quadriceps, die Glutäen oder die Wadenmuskeln, so springen diese reliefartig vor und lassen tiefe Gruben neben sich.

Die faradische Erregbarkeit der Nerven ist im Wesentlichen normal; die der Muskeln etwas erhöht und verändert: dieselben gerathen durch stärkere faradische Ströme in andauernde Contraction, auch wenn sie vom Nerven aus gereizt werden. Lässt man z. B. einen kräftigen faradischen Strom einen Augenblick auf den Quadriceps einwirken, so bleibt der Unterschenkel, nachdem die Electroden entfernt sind, noch eine ganze Weile (5 Secunden und länger) gegen den Oberschenkel gestreckt und die Reliefs der contrahirten Muskelpartien gleichen sich erst ganz allmählich wieder aus. Einzelne Oeffnungsschläge dagegen lösen sowohl vom Nerven aus wie bei directer Muskelreizung nur kurze, blitzähnliche Zuckungen aus. In einzelnen Muskeln treten bei continuirlicher faradischer Reizung mit feststehenden Electroden unregelmässig wogende, undulirende Contractionen ein.

Die galvanische Erregbarkeit der Nerven ist normal, eher etwas herabgesetzt (verspäteter KaSt<sub>e</sub>); alle Zuckungen sind, bei normalem Zuckungsgesetz, durchweg kurz, nicht nachdauernd; nur durch labile Reizung der Nerven können auch nachdauernde Contractionen ausgelöst werden. Die Muskeln dagegen zeigen erhöhte galvanische Erregbarkeit mit qualitativer Veränderung. AnS wirkt annähernd gleich stark, manchmal stärker wie KaS; alle Zuckungen sind träge, tonisch, sehr lange nachdauernd; exquisite locale Dellen- und Furchenbildung unter der Reizelectrode. — Endlich beobachtet man hier das eigenthümliche Phänomen der rhythmischen, wellenförmigen Contractionen bei stabiler Stromeinwirkung, d. h. in der Secunde laufen etwa 1 bis 3 Wellen von der Ka nach der An hin.

Ob die zum grossen Theil mit Erb's eigenen Worten angeführten Anomalien der electricen Erregbarkeit in allen Fällen genau dieselben sind, wie in den von Erb untersuchten 2 Fällen, müssen weitere sorgfältige Untersuchungen lehren.

\*) Analog der EaR Entartungsreaction s. I. S. 97.

Der Verlauf ist ein durchaus chronischer; hat die Bewegungshemmung einen gewissen Grad erreicht, so scheint dieser während des ganzen Lebens, abgesehen von vorübergehenden Verschlimmerungen und Besserungen, zu persistiren.

Auch in dem einen von mir früher als durch Massage gebessert angegebenen Fall (Sängerin) ist die Steifigkeit, wie ich mich neuerdings überzeugte, dieselbe geblieben, der Gang sogar schwerfälliger geworden. Alle übrigen Functionen des Körpers bleiben von der Krankheit unbehelligt.

Die Diagnose macht keine Schwierigkeiten, seitdem Erb die myotonische Reaction als pathognomonisch erkannt hat. Jedenfalls giebt es aber neben den reinen, wie schon gesagt, auch unreine Fälle, wie die von Eulenburg neuerdings beschriebene familiäre, durch 6 Generationen verfolgbare congenitale „Paramyotonie“, wo die erbliche Bewegungsstörung wesentlich als „Klammheit“ nach Einwirkung von Kälte auftrat.

Auch über die anatomischen Veränderungen der Muskeln haben die Untersuchungen Erb's, gegenüber den meist negativen Resultaten Anderer, bestimmten Aufschluss gegeben. Im Wesentlichen fand Erb „eine enorme Hypertrophie aller Fasern, mit reichlichster Kernvermehrung, neben Veränderungen der feineren Structur (undeutliche Querstreifung, mehr homogener Querschnitt, Vacuolenbildung); ausserdem besteht eine geringgradige Veränderung des interstitiellen Bindegewebes (leichte Vermehrung desselben, Einlagerung einer körnigen Substanz).“ — Die Untersuchung des peripheren und centralen Nervensystems ist noch in keinem Falle gemacht.

Ueber Sitz und Wesen der Krankheit lässt darum auch die anatomische Untersuchung bis jetzt keinen sicheren Schluss ziehen; ja wir wissen nicht einmal, ob wir es mit einer Myopathie oder mit einer Neuropathie zu thun haben.

Die Prognose ist quoad sanationem durchaus ungünstig, da die Therapie (Electricität, Massage, Thermotheapie) sich bis jetzt durchaus erfolglos erwiesen hat.

## 1. Anhang. Toxische Neurosen.

## Alcoholismus.

Wir unterscheiden zwischen 1. einer acuten und 2. einer chronischen Form des Alcoholismus.

## Physiologisches und Pathologisch-Anatomisches.

Nach Einführung einer gewissen Menge von Alcohol in den Magen tritt die Wirkung desselben auf das Nervensystem alsbald hervor, zunächst als Erregungszustand: Hebung des Allgemeingefühls und damit des Selbstbewusstseins, Steigerung des Denk- und Darstellungsvermögens zeigen eine Reizung der psychischen Organe des Gehirns an; die Reizung der Medulla oblongata findet ihren Ausdruck in Vermehrung der Athemzüge, die Reizung der Gefässcentren in Beschleunigung der Circulation. Der Einfluss des Alcohol auf die Körperwärme ist ein durchaus verschiedener je nach Grösse der genossenen Menge. Während kleine Mengen eine subjective Empfindung von erhöhter Wärme hervorbringen, verursachen mittlere Gaben (30 bis 80 g) schon einen Temperaturabfall von 0,3 bis 0,6° C.; narcotisirende Mengen aber drücken die Körperwärme um mehrere Grad und auf mehrere Stunden herab (Binz). Magnan fand bei einer durchfrorenen Säuferin 26° C. im Rectum. Binnen 8 Stunden erholte sich die Kranke wieder so weit, dass ihre Temperatur andauernd 37° C. betrug. Auch der Blutdruck ist während der Alcoholnarcose erheblich gesunken. Werden grössere Mengen Alcohol genommen, so schlägt die Erregung des Nervensystems um in Lähmung desselben, zunächst wieder des Gehirns: es tritt eine Verlangsamung der psychischen Thätigkeiten, des Perceptions- und Reproductionsvermögens ein, welche rasch in Narcose übergeht. Die sämtlichen Erscheinungen von Seiten des Nervensystems kommen zu Stande nicht in Folge einer durch den Alcohol hervorgerufenen Veränderung des Blutes, sondern in Folge von directer Umspülung und Intoxication der Nerven-elemente.

Ueber die Folgen der habituellen Einführung grösserer Mengen von Alcohol fehlen physiologische Untersuchungen. Indessen ist es leicht einzusehen, dass die sich oft wiederholende übermässige Reizung und Lähmung des Nervensystems eine andauernde Herabsetzung seiner Functionen zur Folge haben muss, welche um so mehr zum Ausdruck kommt, weil auch in den übrigen Organen hochgradige Veränderungen zu Stande kommen, wie: Verfettung des Herzens, Atherom der Arterien, Cirrhose

der Leber, Bright'sche Erkrankung der Nieren. Das Gehirn selbst wird indirect durch chronische Pachymeningitis (s. S. 421) insultirt, das Rückenmark direct durch chronische Entzündung seiner Substanz (Myelitis chronica, s. S. 154), die peripheren Nerven durch multiple Neuritis (s. I. S. 114). Eine eigenthümliche Spinalerkrankung bei Trinkern, welche mit Lähmungserscheinungen und Ataxie einherging, hat G. Fischer beschrieben. Wie diese Veränderungen zu Stande kommen, ist vorläufig nicht bekannt; indessen geben uns neuere Untersuchungen von J. Munk eine bestimmtere Vorstellung von der gewebszerstörenden Wirkung des Alcohols, indem sie lehren, dass grosse betäubende Gaben den Eiweisszerfall um 4 bis 10 % steigern. Wahrscheinlich ist es übrigens nicht der chemisch reine Alcohol, sondern es ist die Verunreinigung desselben durch Fuselöl (Amylalcohol) und andere Stoffe, welcher die giftige Wirkung vornehmlich zuzuschreiben ist.

Die acute Alcoholvergiftung hat für den Neuropathologen wenig Interesse; bei der Differentialdiagnose von Hirnapoplexie haben wir ihrer schon gedacht (s. S. 297). Die schlafmachende Wirkung alcoholischer Getränke bei manchen Nervenkranken haben wir schon erwähnt (s. I. S. 77). Dagegen ist von grosser Bedeutung für den Arzt

#### der chronische Alcoholismus.

Actiologisch möchte ich hier darauf aufmerksam machen, dass manche Leute lediglich durch ihren Beruf Alcoholisten werden, ohne dass sie es ahnen; so besonders Liqueurfabrikanten, welche beim Kosten der Schnäpse bis zu einem Liter Alcohol täglich consumiren können.

Als Symptome treten auf von Seiten der Motilität: Zittern und Lähmung, — letztere in den verschiedensten Theilen des Körpers, unter anderen auch in den Muskeln des Auges, der Articulation und denen des Schlundes, — im späteren Stadium auch Convulsionen, welche den epileptischen vollständig gleichen können (Absynth-Epilepsie [Magnan]); von Seiten des sensibeln Apparates: Anästhesie, welche sich oft sehr frühzeitig nachweisen lässt und sich bis zur vollständigen Analgesie steigern kann; in neuerer Zeit hat man Hemi-anästhesie beobachtet, welche, analog der bei Hysterischen sich mit Functionsherabsetzung der Sinne combinirt (s. Alcoholamblyopie S. 331). Zuweilen begegnet man auch Hyperästhesie der Haut und der Sinne. Die psychischen Functionen sind meist sämmtlich alienirt: von Seiten des Vorstellungsvermögens sind sehr häufig Illusionen und Hallucinationen, fast stets unangenehmer Natur, vorhanden; von Seiten des Gemüthes macht sich eine grosse Schwäche bemerklich, lautes Weinen über die

geringfügigsten Dinge; sehr schneller Stimmungswechsel; oft tiefe Verstimmung, Melancholie bis zum Selbstmord. Diesem Zustand entspricht die Schwäche des Willens: Unentschlossenheit, Rathlosigkeit, Haltlosigkeit, Neigung zum liederlichen Leben. Aus diesem Grunde ist dem Versprechen eines Trinkers, dem Alcoholgenuss zu entsagen, nicht das geringste Vertrauen zu schenken. Auch in Betreff der intellectuellen Kräfte tritt sehr frühzeitig eine Abschwächung ein. Zuerst leidet gewöhnlich das Gedächtniss. Im weiteren Verlaufe werden Gewissen und Gefühl für Recht und Unrecht immer mehr abgestumpft.

Das Allgemeinbefinden ist meist hochgradig gestört. Kopfschmerz, Schwindel und Schlaflosigkeit sind oft sehr hartnäckig.

Der Tod erfolgt häufig durch Erschöpfung, nicht selten auch durch die in Folge des Alcoholismus eingetretenen Organerkrankungen: Verfettung des Herzens, Lebercirrhose, Pachymeningitis etc.

Der mehr gleichmässige Verlauf des chronischen Alcoholismus wird von Zeit zu Zeit unterbrochen durch acute Aufregungszustände, welche man mit dem Namen des *Delirium tremens* bezeichnet. Diese halten mit Unterbrechungen 3 bis 5 Tage an, während welcher der Kranke unter dem Einfluss der lebhaftesten Illusionen und Hallucinationen fortwährend spricht, rastlos hin- und hergeht oder auch ausgesprochene Tobsucht zeigt. Erst wenn ein ruhiger, andauernder Schlaf eingetreten ist, darf man hoffen, dass der Kranke zur Genesung erwacht.

Von grosser Bedeutung ist der Alcoholismus in ätiologischer Beziehung. Ganz abgesehen davon, dass die Kinder von Trinkern häufig ebenfalls wieder Trinker werden, tragen die während der Trunksucht erzeugten Nachkommen meist die Stigmata der Degeneration.

Auf die Behandlung können wir hier nicht im Einzelnen eingehen. Wir wollen nur hervorheben, dass die Grundbedingung jeder weiteren Therapie, die Abgewöhnung des Alcoholgenusses, in den gewöhnlichen Umgebungen kaum je vollkommen gelingt, so dass die Unterbringung des Kranken in einem der Trinkerasyle — Lintorf bei Düsseldorf, Marbach am Bodensee (Baden), Niederleipe, Kreis Jauer in Schlesien und Zwischenahn im Grossherzogthum Oldenburg — dringend angezeigt ist. In einem solchen Asyl muss der Kranke, wenn gründliche Heilung erzielt werden soll, mindestens ein Jahr lang unausgesetzt verbleiben.

Beim *Delirium tremens* sind die Narcotica Opium oder Morphinum und Chloral angezeigt, zu versuchen ist auch das Bromkalium, welches Rousseau neuerdings in Verbindung mit kühlen Bädern von siebenstündiger Dauer empfohlen hat, und der Monobromkampher.

Luton hat subcutane Injection von grossen Dosen Strychnium sulphuricum 0,005 zwei bis drei Mal in 24 Stunden oder innerlich zu 0,003 mehrmals täglich als souveränes Mittel empfohlen; ebenso das Extract. strychn. zu 0,15 bis 0,20. Prophylactisch soll man bitteren SchnäpSEN Strychnin beimischen. Neben jenen Mitteln ist in den meisten Fällen der fernere Genuss von kleinen Dosen alcoholischer Getränke nicht nur zu gestatten, sondern zu dispensiren.

In Frankreich hat man eine besondere Art des Alcoholismus, den *Absynthismus*, d. h. die in Folge von übermässigem oder habituellem Genuss von Absynth eintretenden Krankheitszustände, genauer zu studiren Gelegenheit gehabt (Magnan). Man unterscheidet zwischen einer acuten, einer chronischen und einer hereditären Form des Absynthismus. Nach einem einmaligen Excess tritt der acute Absynthismus ein und äussert sich namentlich in Krampfanfällen (Absynth-Epilepsie). Bei habituellem Genuss werden hauptsächlich das System der sensibeln Nerven (Hyperästhesie) und die Geisteskräfte geschädigt. Aber auch an den Kindern von Absynthsäufern hat man in frühester Jugend Störungen von Seiten der Sensibilität, der Intelligenz und der Motilität beobachtet (Hereditärer Absynthismus von Lancereaux). Alle drei Formen haben viel Aehnlichkeit mit hysterischen Zuständen: die erste mit hysterischen Krämpfen, die zweite mit hysterischer Anästhesie, die dritte mit hysterischer Nervosität. Lancereaux macht darauf aufmerksam, dass in Fällen von Hysterie bei Männern stets nach Absynthismus zu forschen sei, insofern u. a. in der Fossa iliaca ein schmerzhafter Punkt heraustritt, welcher zur Verwechslung mit Ovarie führen kann (Gautier).

### Morphiumsucht. Morphinismus.

Mit Morphiumsucht bezeichnet man den zur Gewohnheit gewordenen übermässigen Verbrauch von Morphin in Form der subcutanen Einspritzungen. Die zuerst als schmerzstillendes, schlafbringendes oder beruhigendes Mittel gegebene Morphiumeinspritzung wird alsbald um ihrer selbst willen ersehnt und ist binnen kurzem völlig unentbehrlich geworden. Man erzählt von einem jungen Arzt, welcher, um die gerühmte angenehme Stimmung, welche nach Morphin eintritt, an sich selbst zu erproben, sich eine Einspritzung machte und seitdem, wie der Löwe, welcher einmal Blut geleckt hat, das Morphiumspritzen nicht wieder lassen konnte. Natürlich muss die ursprüngliche vielleicht kleine Dosis, weil sie nicht mehr den gewünschten Erfolg hat, sehr bald ge-



steigert werden. So hat man beobachtet, dass Morphiumsüchtige, 1, 2, 3 Gramm und mehr Morphium Tag für Tag verbrauchen. Viel seltener begegnet man solchen, welche auf die Dauer an einigen Decigramm oder gar Milligramm sich genügen lassen. Am meisten Gefahr dem Morphinismus zu verfallen, laufen die Aerzte; unter Levinstein's 110 Morphinisten fanden sich 32 Aerzte und 8 Arztfrauen. Oft ist es nur der Wunsch, die wenigen der Ruhe gegönnten Stunden wirklich intensiv zu schlafen; oft sind es kleine Ruhestörer, wie Zahnschmerzen, Rheumatismus und dgl., welche die Gewohnheit des Morphium-Einspritzens gross ziehen.

**Symptome.** Appetitverlust, Abneigung gegen jede Beschäftigung, allgemeine Hyperästhesie, aschgraue Gesichtsfarbe, allgemeine Abmagerung, Albuminurie und Impotenz sind die nächsten Folgen des chronischen Morphiumgebrauchs. Levinstein hat Fiebererscheinungen beobachtet, welche nicht selten in der Form eines ausgebildeten Intermittens oder in der eines typhösen Fiebers auftreten. Psychisch macht sich sehr bald ein merklicher Verlust des Gedächtnisses geltend; ausserdem aber tritt eine moralische Depravation ein, wie man sie bei dem Bruder des Morphinismus, dem chronischen Alcoholismus so gewöhnlich findet. Auch sonst finden sich viele Vergleichungspuncte zwischen diesen beiden Leidenschaften. Wie der Trinker erst leistungsfähig wird — natürlich so weit er es überhaupt noch werden kann —, wenn er das gehörige Quantum Alcohol im Magen hat, so auch der Morphiumsüchtige, wenn er gespritzt ist. Dem Schnapsdurst entspricht der Morphiumhunger, welcher, wenn er nicht befriedigt wird, nicht selten zu ganz unerwarteten Explosionen führt. Eine feine Dame, welcher das Morphium seit kurzem entzogen war, sah ich plötzlich mit wilder Geberde im Bett auffahren: „Und so wollte ich doch gleich, dass die ganze Welt zu Grunde ginge!“ Ja, es kann zur völligen Tobsucht mit Sinnes-täuschungen kommen. Andere lärmten: „Sie sind ein Tyrann, geben Sie mir mein Morphium oder ich schneide mir die Kehle durch!“ In der That gehören Selbstmordversuche nicht zu den Seltenheiten. Wird das Morphium plötzlich ganz und gar entzogen, so stellen sich alsbald wässerige, erschöpfende Durchfälle ein und es kommt leicht zum Collaps. Bei allmählicher Entziehung treten diese Erscheinungen erst ein, wenn die vollständige Abstinenz vom Morphium ziemlich erreicht ist.

Die Versuche von Obersteiner an Kaninchen, welchen er Morphium hydrochloratum in allmählich steigender Dosis einspritzte, ergaben wenig Bemerkenswerthes ausser zunehmender Schwäche, besonders in den hinteren Extremitäten. Viele Thiere starben unter Convulsionen.

Die Autopsie ergab Oedem des Gehirns. Plötzliche Entziehung hatte nur leichte Steigerung der Reflexerregbarkeit zur Folge.

Die Prognose ist bei bereits sehr lange währendem Morphinismus eine sehr zweifelhafte. Wie lange und wie viel Morphinium habituell genommen werden kann, lässt sich nach den bis jetzt vorliegenden Erfahrungen kaum sagen. Indessen hat jeder Morphiumsüchtige sein Maass, welches er nicht überschreitet. Von Levinstein's 110 Morphinisten starben 3 unter den gewöhnlichen Erscheinungen der Morphiniumvergiftung, einer, nachdem die Entziehung begonnen, an einer Dosis, welche er sonst gut vertragen. Ich kannte eine Familie, bestehend aus Mutter und zwei Töchtern, welche alle drei seit mindestens zehn Jahren „spritzen“: zunächst war es nur die Mutter, welcher wegen nervöser Zufälle die Morphiumspritze von dem Hausarzt gegeben wurde. Dann kam die über der Pflege der Mutter schwer erkrankte und seit 3 Jahren an ideeller Paraplegie leidende Tochter an die Reihe: sie ist auch schon seit Jahr und Tag habituelle Spritzerin. Die andere Tochter benutzte anfangs die Spritze nur zeitweilig als Beruhigungsmittel; nicht lange dauerte es aber und sie war ebenfalls morphiumsüchtig. In dieser Familie war es schliesslich an der Ordnung, dass, wer die nächtliche Ruhe zu stören wagte, von den anderen beiden sofort gespritzt wurde. Bei dieser chronischen Form giebt auch die gelungenste Entwöhnung niemals die Garantie gegen einen Rückfall. Dass ist sogar die Regel, wenn die Entwöhnten alsbald in die alten Verhältnisse kommen. Von Levinstein's 82 Männern wurden 61 rückfällig, von den 32 Aerzten 28 und ebenso sämtliche Apotheker. Günstiger ist die Prognose bei solchen, wo das Uebel, welches den Anlass zum Morphiumspritzen gab, vollständig beseitigt ist und sie selbst den lebhaften Wunsch haben, das Morphinium los zu werden.

Prophylactisch sollte der Arzt nur solchen Kranken die Morphiumspritze in die Hand geben, welche, wie Krebskranke im letzten Stadium, voraussichtlich nur noch eine kurze Zeit zu leben haben und vor Schmerzen nicht existiren können. Irgend welchen anderen Kranken aber dies gefährliche Instrument anzuvertrauen, ist Pflichtvergessenheit.

Therapie. Das einzige Heilmittel des Morphinismus kann nur in dem Aufhören des Morphiniumgebrauchs bestehen. Die Aerzte sind nur darüber nicht einig, ob die Entziehung des Morphiums plötzlich oder allmählich stattfinden soll. Für die erste Methode hatte sich Levinstein nach seinen reichen Erfahrungen (über 100 Morphinisten) erklärt. Um aber die Gefahr eines Collapses zu umgehen, wendet er in besonders schweren Fällen ein modificirtes Verfahren an. Nachdem

24 Stunden nach der letzten grossen Dose verflossen, giebt er noch einmal  $\frac{1}{30}$  bis  $\frac{1}{10}$  dieser Dosis und ebenso vermindert man die Dosis in den nächsten 2 bis 3 Tagen noch mehr, bis keine Einspritzung mehr nöthig ist. Andere wie Franz Müller und Burkart sind ebenfalls entschieden für die allmähliche Entziehung, weil sie die Lebensgefahr fürchten, welche bei der plötzlichen Entziehung zuweilen durch das Auftreten von Collaps, Delirium tremens oder Pneumonien entsteht. Franz Müller empfiehlt vor allem die Substituierung des Morphiums durch einen aliquoten Theil Opiums, welches exquisit trophische und tonisirende Nebenwirkung hat, und nachherige allmähliche Verminderung dieser Dosis bis zur völligen Einstellung derselben. Sogleich am ersten Tage geht er gewöhnlich auf  $\frac{1}{2}$  bis  $\frac{1}{3}$  der gewohnten Morphiumdosis, welche man in der nächsten Zeit um 1 Centigramm pro die vermindert. Burkart zieht ebenfalls das Opium allen anderen Arzneistoffen als Substitut des Morphium vor. Vor Chloral, welches in enorm grossen Dosen nöthig ist, warnt er, weil im besten Falle die bessere Nacht mit schlechterem Befinden während des Tages erkauft wird. Noch günstigere Resultate als das Opium gab eine Trinkkur von Morphium in grossen Quantitäten Wasser gelöst. Dabei werden die Morphiumspritzer also zuerst zu Morphiophagen gemacht und diesen dann das Morphium langsam entzogen. Leider wird die Trinkkur von vielen Morphium-süchtigen nicht vertragen. Die allmähliche Entziehungskur braucht einen Zeitraum von 2 bis 3 Wochen, bei besonderen Schwächezuständen 1 bis 2 Monate und ergab Burkart 77 % Heilungen. Gegen den Morphiumhunger, welcher sich meist 24 Stunden nach der letzten Einspritzung einstellt und zuweilen in maniacalischen Explosionen, stets aber in Unruhe und Schlaflosigkeit, Durchfall, Erbrechen und grosser Schwäche seinen Ausdruck findet, empfehlen sich, ausser roborirender Diät mit starkem Wein, besonders Champagner, warme Bäder, nasse Abreibungen und Einpackungen, Eis auf den Kopf. Bestehen zur Zeit der Entwöhnung noch Schmerzen, so gilt es, diese durch ein anderes Mittel nach Möglichkeit zu lindern.

In jedem Falle muss man den Kranken in einem geeigneten Zimmer gehörig überwachen lassen, um Ausschreitungen beim maniacalischen Anfall, namentlich aber Selbstmordversuchen rechtzeitig zu begegnen. Da auch nach gelungener Entwöhnung leicht Rückfälle eintreten, namentlich wenn die Beschwerden, derentwegen das Morphium zuerst angewendet wurde, persistiren, so ist es gut, den Kranken auch nach der Entwöhnung noch einige Zeit zu überwachen. Am sichersten geschieht die Entwöhnung in einer wohleingerichteten Krankenanstalt.

Auch der chronische Missbrauch von Chloral hat gelegentlich zu Neurosen, namentlich zu Psychosen geführt und ebenso auch das neuerdings modern gewordene Cocain (Cocainismus).

### Nicotinvergiftung.

Auf die Bedeutung des Tabacksmissbrauchs für die Aetiologie verschiedener Nervenkrankheiten ist in den vorhergehenden Kapiteln wiederholt aufmerksam gemacht worden, so bei der Angina pectoris, dem nervösen Herzklopfen, der Neurasthenie des Herzens und anderen Neurosen. In Betreff der Herzneurosen möchte ich auf die hervorragende Schädlichkeit der jetzt auch bei uns so beliebten Cigaretten aufmerksam machen: bei jungen Russen habe ich dadurch sehr schwere nervöse Herzstörungen mit stenocardischen Anfällen entstehen sehen. Ausserdem beobachtet man nach Tabacksmissbrauch häufig Schwindel und Zittern. Letzteres soll bei manchen Rauchern besonders dann auftreten, wenn sie im nüchternen Zustande rauchen. Nicht zu unterschätzen ist auch die lähmende Wirkung des Tabacks auf die Verdauungsorgane. Hierdurch sah ich schwere hypochondrische Gemüthsverstimmung, ja Melancholie sich entwickeln, die aufhörte, als der Tabacksgenuss allmählich dem Kranken abgewöhnt war.

Abgesehen von mannigfachen neurasthenischen Symptomen habe ich bei chronischer Nicotinvergiftung besonders häufig Parästhesien beobachtet, welche ihren Sitz hatten im unteren Brust- und Lendentheil des Rückens und den unteren Extremitäten. Als Paradigma will ich folgenden Fall skizziren, welcher, da Syphilis, Alcoholismus und andere Schädlichkeiten ausgeschlossen werden konnten, die Symptome der Nicotinneurose in typischer Weise zeigt: Ein 43jähriger Kaufmann, welcher seit 25 Jahren täglich 16 bis 18 schwere Cigarren geraucht, klagte seit 3 Jahren über Ermüdung und Unsicherheit in den Beinen, seit 2 Jahren über Schwäche der Potenz und Dysurie. Habituelle Stuhlverstopfung bestand seit 10 Jahren. Vor 1 Jahre hatte er wegen Tabacksamblyopie und Skotom (s. S. 331) auf dem einen Auge das Rauchen ein Vierteljahr lang einschränken müssen, seitdem aber wieder mehr geraucht als je. Am meisten incommodirte ihn zur Zeit das Gefühl, als ob er schwere hohe Stiefeln anhabe, die mit grobem Sand gefüllt wären und als ob im Rücken zwischen Hüftkamm und unteren Spitzen der Schulterblätter eine heisse Comresse läge, (in einem anderen Falle bestand in derselben Gegend ein Gefühl von Kälte und von Kitzeln am Bauche); ausserdem hatte er Parästhesien im Gebiet des rechten

Ulnaris und in den Fingerspitzen. Objectiv war nichts von Anästhesie nachzuweisen, ausser Herabsetzung des Drucksinns am Fussrücken. Die Hautreflexe fehlten jedoch an den unteren Extremitäten, ebenso wie Hoden-, Bauch- und Brustwarzenreflexe. Zudem bestand Herzschwäche mit allgemeiner Mattigkeit und Schweissen bei der geringsten Anstrengung, besonders auch beim Gehen, und zeitweisen Ohnmachtsanfällen. Unter allmählicher Abgewöhnung des Rauchens wurde durch den faradischen Pinsel, Cocain, Chinin und Strychnin bereits in 3 Monaten sehr bedeutende Besserung und in 9 Monaten Heilung erzielt. Andere Fälle können unter Auftreten von stenocardischen Anfällen letal ausgehen (Fr. Richter). Auch die Tabacksarbeiter und die Tabackschnupfer können in ähnlicher Weise erkranken. In nicht wenigen Fällen beobachtet man Complication mit Alcoholismus. Therapeutisch ist als erste Bedingung die allmähliche Entwöhnung von Tabacksgenuss hinzustellen, daneben aber auch der Aufenthalt in schlecht-ventilirten Localen, wo viel geraucht wird, zu verbieten.

Im Uebrigen ist die Behandlung eine symptomatische.

Ueber die chronischen Vergiftungen mit Blei, Arsenik, Kupfer, Zink s. I. S. 215.

## 2. Anhang. Syphilis des Nervensystems.

### - Geschichtliches.

Die genaue Kenntniss der verschiedenen Formen von syphilitischer Erkrankung des Nervensystems ist bei dem rapiden Ueberhandnehmen der constitutionellen Lues in unseren Tagen für den praktischen Arzt von grosser Bedeutung.

Dass die Syphilis eine ausserordentlich verbreitete Krankheit ist, davon sind wir wohl alle durch unsere Erfahrungen in der Praxis überzeugt. Was soll man aber dazu sagen, wenn der Engländer Dowse in seiner Monographie der Hirnsyphilis folgende statistische Angabe macht: von 10,000 Kranken, welche wegen der verschiedensten Krankheiten im Central London Sick Asylum durch seine Hände gingen, litten mindestens  $\frac{3}{4}$  an aquirirter oder secundärer Lues. Weit entfernt einen ähnlichen Procentsatz für Deutschland anzunehmen, bin ich gleichwohl oft erstaunt gewesen, wenn beschäftigte Collegen von einer für die Gesellschaft Gefahr drohenden Verbreitung der Krankheit bei uns nichts wissen wollten. Dass alle Aerzte, welche mit Nervenkranken viel zu thun haben, an diese Gefahr glauben, ist sicher: schon im Jahre 1862 wussten wir Aerzte der Halleschen Irrenanstalt, dass es nur wenige Fälle von Dementia paralytica

giebt, in denen sich nicht vorausgegangene Lues nachweisen liesse.

Heutzutage aber, wo der Zusammenhang zwischen Syphilis und Nervenkrankheit mit grösster Evidenz constatirt ist und daraus für den Arzt die unabweisliche Pflicht erwächst, jeden mit einem schweren Nervenleiden Behafteten auf eine vorausgegangene luetische Infection zu inquiren, müsste man ganz blind sein, wenn man die ätiologische Bedeutung der Syphilis für die Nervenkrankheiten unterschätzen oder gar gänzlich übersehen wollte.

Vielleicht ist dem sonst in der Syphilidologie mit Recht so viel genannten John Hunter ein Theil der Schuld beizumessen, dass der ursächliche Zusammenhang zwischen Syphilis und Nervenkrankheiten dem Gros der Aerzte so lange eine unbekannte Thatsache geblieben ist. Hatte er doch in seiner „Abhandlung über die venerische Krankheit“ gerade das Gehirn als eines der Organe bezeichnet, welche für das syphilitische Gift gar nicht empfänglich wären. Derselben Ansicht pflichtete später auch der andere grosse englische Chirurg Astley Cooper bei. Vor Hunter scheinen zwar einige Aerzte eine Ahnung von der Existenz einer Nervensyphilis gehabt zu haben: schon Paracelsus und auch Ulrich von Hutten 1519 sprechen davon, dass die Lues gallica zuweilen mit Lähmung complicirt sei.

Viel genauer weiss aber Ambroise Paré, der berühmte französische Chirurg, die syphilitischen Affectionen zu schildern, die äusserst heftigen Kopfschmerzen, die Lähmungen im Gesicht, bei welchen der Mund verzerrt ist wie bei Gottesleugnern, sowie die an Armen und Beinen mit Contracturen einhergehenden Paralysen und schliesslich die syphilitische Epilepsie. Er schliesst diese Aufzählung mit den Worten: „um es mit einem Worte zu sagen, man kann die Vérole (d. i. die Syphilis, eigentlich grosse vérole im Gegensatz von petite vérole, Blattern) mit allen Arten und Verschiedenheiten der Krankheiten complicirt sehen“, beiläufig eine Anschauung, die durch unsere jetzigen Kenntnisse über die Nervensyphilis durchaus bestätigt wird.

Auch bald nach Hunter machten einzelne Aerzte auf den gelegentlichen Zusammenhang zwischen Syphilis einerseits und Hemiplegie oder Epilepsie andererseits aufmerksam. Allein erst in der zweiten Hälfte unseres Jahrhunderts wurde der Nervensyphilis die gehörige Anerkennung zu Theil und zwar in Frankreich durch die Arbeiten von Gros und Lancereaux (1861) und Zambaco (1862). In Deutschland lenkte Jacksch in Prag als einer der ersten die Aufmerksamkeit der Aerzte

auf dieselbe und neben ihm der vor wenigen Jahren erst verstorbene Rinecker, den ich mein Lebtag vor mir stehen sehe, wie er in voller Ekstase mit erhobenen Händen auszurufen pflegte: „Meine Herren, die Syphilis, die Syphilis!“ Dazu kamen dann später die casuistischen Arbeiten einzelner Aerzte, so in Deutschland von Braus 1873, in Schweden von Alarik Ljungreen u. A.

Ihre anatomische Bestätigung hatten diese klinischen Anschauungen von der specifischen Natur der syphilitischen Nervenaffection durch die Untersuchungen Virchow's 1858 erhalten, welcher die eine Hauptform der Gehirnsyphilis, das syphilitische Gumma, als einen specifischen Vorgang hingestellt hatte.

Dasselbe that Heubner in Leipzig mit Nachdruck in Bezug auf die andere Form der luetischen Hirnerkrankung in seiner Abhandlung „Die luetische Erkrankung der Hirnarterien“ 1874.

Die neuesten Monographien über Gehirnsyphilis rühren von Alfred Fournier, dem bekannten Syphilidologen in Paris (1879), und von dem schon erwähnten englischen Arzte Thomas Dowse in London (1879) her\*).

Im Angesicht der Arbeiten eines Lancereaux, Zambaco, Fournier, Mauriac, Jacksch, Rinecker, Heubner u. s. w. möchte sich heute wohl kaum noch ein Arzt finden, welcher die ätiologische Bedeutung der Syphilis wie für die Krankheiten des Nervensystems im Allgemeinen so für die des Gehirns im Besonderen gänzlich in Abrede zu stellen wagte. Indessen giebt es immer noch recht viele, welche diese Bedeutung weit unterschätzen und nur dann die Diagnose „Hirnsyphilis“ gerechtfertigt und eine specifische Therapie angezeigt erachten, wenn die Drüsenanschwellungen, die Knochenauftreibungen oder die Rupia mit Händen zu greifen sind.

#### Actiologisches.

I. Wie verhält es sich mit der Häufigkeit der Nervensyphilis überhaupt?

Die Beantwortung dieser Frage ist mit Bestimmtheit z. Z. nicht möglich, da statistische Zusammenstellungen über die syphilitischen Erkrankungen des Nervensystems bis jetzt zu spärlich vorhanden sind. Eine wirklich maassgebende Statistik kann auch nicht durch die Berichte aus Krankenhäusern, selbst nicht aus den syphilitischen Kliniken gewonnen

\*) Die allerneueste Monographie von Th. Rumpf, „Die syphilitischen Erkrankungen des Nervensystems“ Wiesbaden 1887, habe ich leider zu dieser Arbeit nicht mehr benutzen können.

werden, wo die Kranken vielfach auf Nimmerwiedersehen verschwinden, sobald ihre primären oder secundären Symptome für geheilt erklärt werden. Eine solche Statistik könnte vielmehr nur erbracht werden durch das eifrige Zusammenwirken eines grösseren Theils der Aerzte eines ganzen grossen Landes, wie Deutschland, Frankreich oder England, in ähnlicher Weise, wie man von Berlin aus den Versuch gemacht hat, eine Statistik der Tuberkulose herzustellen. Also nur eine auf ein grosses Material sich stützende Statistik kann der Wahrheit einigermaassen nahe kommen, insofern dadurch viele Fehlerquellen sich ausgleichen. Ich will hier nur eine nennen: Stadt und Land und die damit gegebene oder fehlende Gelegenheit sich ohne besonderes Aufsehen behandeln zu lassen.

Am meisten ist jedenfalls der practische Arzt, der Haus- und Bezirksarzt in der Lage, die Geschichte seiner Kranken zu verfolgen von der Infection bis zur ausgesprochenen Neurose und diese bis zu ihrem Ausgange.

Die ätiologische Bedeutung der Syphilis für die Entwicklung von Affectionen des Nervensystems ist wahrscheinlich nach einer zwiefachen Richtung hin zu erforschen:

1. einmal insofern, als die Syphilis direct Störungen im Nervensystem hervorrufen kann, so z. B. wenn sich im Gehirn ein syphilitisches Gumma entwickelt, welches gewisse Hirntheile zerstört und ausser Function setzt oder

2. vielleicht indirect, insofern als die syphilitische Diathese für nicht specifische Ursachen, welche notorisch Nervenkrankheiten hervorrufen, eine individuelle Disposition herzustellen vermag. Eine solche Disposition könnte man z. B. vermuthen in Betreff der Dementia paralytica und auch der Tabes, Krankheiten, von denen wir wissen, dass sie in  $\frac{3}{4}$  der Fälle Individuen befallen, welche sich in ihrem früheren Leben eine syphilitische Infection zugezogen haben.

Bei dem Versuche, die aufgeworfene Frage zu beantworten, müssten aber auch einige andere Fragen wohl in Betracht gezogen werden, nämlich folgende:

1. ist die Form der secundären Erkrankung überhaupt und 2. ist die Art der Behandlung derselben für die spätere Erkrankung des Nervensystems von Bedeutung?

Was die erste Frage anbetrifft, so könnte man von vornherein wohl vermuthen, dass schwere secundäre Formen gewöhnlich Nervensyphilis zur Folge haben müssten. Nach den übereinstimmenden Er-



fahrungen der Autoren verhält sich die Sache aber gerade umgekehrt: in den meisten Fällen von Nervensyphilis gingen besonders leichte Secundärererscheinungen voraus. So berichtet Fournier, dass von 47 Fällen von Nervensyphilis nur 3 schwere Secundärererscheinungen, 30 mittelmässige und 14 sehr milde zuvor gezeigt hatten.

Die Erklärung dieser scheinbar paradoxen Behauptung ist in die Beantwortung der zweiten Frage eingeschlossen, ob die vorausgegangene Art der Behandlung für die spätere Erkrankung des Nervensystems maassgebend sei.

Diese Frage müssen wir dahin beantworten, dass je gründlicher die specifische Behandlung der Secundärerkrankung war, desto weniger das Auftreten von tertiären Symptomen und auch von Nervensyphilis zu befürchten ist. Nun aber ist der Gang der Dinge erfahrungsgemäss der: je weniger schwer die Secundärererscheinungen sind, desto weniger sieht der Kranke sich veranlasst, ärztliche Hülfe zu suchen; und, wir Aerzte müssen das wohl zugestehen, desto weniger fühlt sich der Arzt veranlasst, eine eingreifende Behandlung zu verordnen und auf eine pünktliche Durchführung derselben zu dringen. So kommt es, dass das in der Secundärperiode nicht neutralisirte Gift nun in der tertiären wie in dem übrigen Organismus, so besonders auch in dem Nervensystem seine verheerenden Wirkungen zeigt.

Als Resumé dieser Auseinandersetzungen und nach meiner persönlichen Erfahrung muss ich das Vorkommen der Nervensyphilis als ein sehr häufiges ansprechen.

Derselben Ansicht sind alle Neuropathologen, jedenfalls, weil sie mehr als andere Aerzte durch greifbare Thatsachen immer wieder aufgefordert werden, nach der constitutionellen Syphilis als ätiologischem Moment zu forschen.

Wir kommen jetzt zur zweiten Hauptfrage:

II. In welcher Weise reagirt das Nervensystem auf das syphilitische Gift und welches sind die ersten Zeichen der Invasion desselben in den Centralnervenapparat?

Wie wir sehen werden, gehören die für uns erkennbaren specifischen anatomischen Substrate im Nervenapparat in das tertiäre Stadium. Indessen drängen vielfache Erfahrungen zu der Annahme, dass schon viel früher, nämlich zu der Zeit, wo die syphilitische Infection zur Allgemeinerkrankung wird, was bekanntlich sich gewöhnlich zuerst durch das Auftreten eines Exanthems anzeigt, der Centralnervenapparat in erster Linie auf das syphilitische Gift reagirt. Dieses thut

sich wesentlich durch zwei Symptome kund: Kopfschmerzen und Schlaflosigkeit. Diese sind der Ausdruck einer Hyperämie im Gehirn und seinen Häuten, einer Hyperämie, die zur Zeit der Allgemeinerkrankung, etwa 6 bis 8 Wochen nach der Infection in den verschiedensten Theilen des Körpers unter Fieber und anderen Allgemeinerscheinungen auftritt: so auf der Haut als maculöses Exanthem (Roseola), als Injection im Rachen, am Periost als rheumatoider Schmerz, in der Leber als Anschoppung, in den Nieren als Albuminurie.

Die Hirnhyperämie nun kann im weiteren Verlaufe noch andere schwere cerebrale Erscheinungen hervorrufen: Schwindelanfälle, Störungen der Sinnesorgane und Hallucinationen; ja es kann zu vorübergehenden Lähmungserscheinungen kommen, so z. B. in den Augenmuskeln und im Facialisgebiet oder selbst zu psychischen Symptomen, wie Störung der Intelligenz, der Sprache, ja zu maniacalischer Aufregung oder völligem Stupor. Dass auch diesen scheinbar schweren Symptomen nicht ebenso schwere anatomische Veränderungen entsprechen, sondern nur eine Steigerung der Hirnhyperämie, erhellt aus den durchaus negativen Sectionsbefunden. Hiermit im Einklang steht ferner die grosse Flüchtigkeit der Erscheinungen: in wenigen Tagen können die anscheinend das Leben bedrohenden Symptome völlig verschwunden sein.

Die Augenspiegeluntersuchung ist in diesem Stadium der secundären Syphilis noch nicht häufig gemacht; einzelne Angaben scheinen aber auf Hyperämie des Augenhintergrundes hinzuweisen.

Ausser den genannten cerebralen Initialerscheinungen — Kopfschmerz und Schlaflosigkeit — haben uns neuere Untersuchungen noch andere kennen gelehrt, nämlich Veränderungen an den Haut- und Sehnenreflexen. Finger in Wien hat beobachtet, dass vor oder zur Zeit der Eruption des Exanthems die Haut- und Sehnenreflexe bedeutend gesteigert sind und nach vollendeter Eruption meist zur Norm zurückkehren oder selbst subnormal werden. Erst allmählich stellt sich alsdann ein normales Verhalten wieder ein. Bei Nachschüben des Exanthems zeigt sich aber sofort wieder eine Steigerung. Ob die Periode der Steigerung auf eine Depression der Hemmungsapparate in den corticalen Centren, die Periode der Aufhebung der Reflexe aber auf eine Erschöpfung der subcorticalen Centren zu beziehen ist, lassen wir dahingestellt. Jedenfalls sind diese Störungen im Reflexapparate als greifbare Zeichen der Invasion des Giftes

in den Centralapparat des Nervensystems aufzufassen und aller Beachtung werth.

Es könnte aber Jemand an der specifischen Natur der eben beschriebenen Erscheinungen von Seiten des Nervensystems, insofern dieselben bereits 6 bis 8 Wochen nach der Infection eintreten, zweifeln und anatomische Beweise verlangen, wenn er die syphilitische Genese von nervösen Symptomen überhaupt anerkennen soll. Damit ergibt sich für uns die weitere Frage:

III. Von welchem Zeitpunkt nach der Infection an hat man specifische anatomische Substrate im Centralnervensystem nachgewiesen?

Bisher nahm man allgemein an, dass zwischen der Infection und dem Befallenwerden des Nervensystems gewöhnlich 2 bis 3 Jahre vergehen. Man raisonnirte einfach so:

Der Nervensyphilis liegt anatomisch ein chronisch entzündliches Substrat zu Grunde; das chronisch entzündliche Stadium, das sogenannte tertiäre Stadium, beginnt klinisch mit dem zweiten oder dritten Jahre post infectionem, also werden sich die anatomischen Veränderungen im Centralapparat wohl nicht vor dem zweiten Jahre einstellen. Dieser Annahme können wir nach neueren Erfahrungen nicht völlig beistimmen.

Zunächst ist zu erwägen, dass sogenannte tertiäre Symptome der Zeit nach schon in der secundären Periode auftreten können; ja man hat Rhyphia, üble Schleimhautgeschwüre und selbst Knochenaffectionen schon in den ersten Monaten der allgemeinen Erkrankung beobachtet.

Weiter aber ist durch Sectionen bewiesen, dass Hirnhämorrhagien in Folgeluetischer Arterienerkrankung bereits im vierten Monat nach der Infection (Lechner) eintreten können, und dass überhaupt fast ein Drittel der Fälle vonluetischer Erkrankung des Centralnervensystems (nämlich 53 von 164), resp. der dadurch bedingten Todesfälle noch in das erste Jahr post infectionem fällt.

Mauriac, von welchem diese letzte Angabe herrührt, zieht ausserdem aus seinen Erfahrungen den Schluss: „Unter den tertiären und visceralen Formen der Syphilis ist die cerebrospinale die frühzeitigste.

Auch Gjør in Christiania (1875) sah in dreizehn Fällen die syphilitische Lähmung in den ersten zwölf Monaten nach dem Schanker eintreten.

Durch diese Thatsachen sind wir noch mehr berechtigt, die zur Zeit des Exanthems auftretenden cerebralen Symptome — Kopfschmerz und Schlaflosigkeit — als Signale für die Invasion des syphilitischen Giftes in das Nervensystem anzusehen und können die Antwort auf Frage III jetzt so formuliren:

Die Nervensyphilis scheint am häufigsten vom dritten bis zehnten Jahre nach der Infection zum Ausbruch zu kommen, kann aber schon einige Wochen nach derselben auftreten.

Bis zum zehnten Jahre post infectionem hat Fournier  $\frac{2}{3}$  der Fälle einsetzen sehen; bis zum achtzehnten Jahre ist nach ihm die Nervensyphilis immer noch häufig (fast  $\frac{1}{3}$  der Fälle) und auch später noch hat man Gehirnsyphilis, wiewohl ungleich seltener, sich entwickeln sehen: Mauriac in einem Falle 43, in dem anderen 48 Jahre post infectionem.

Die syphilitische Diathese scheint demnach bis zum Lebensende anzudauern.

Wir bezeichnen die Zeit, wo das im Körper vorhandene syphilitische Gift sich durch keinerlei Symptome bemerkbar macht, als die Periode der Latenz. Dass diese durch das Auftreten eines specifischen Nervenleidens durchbrochen wird, können wir uns nicht anders erklären, als dass das syphilitische Gift (der Bacillus), welches hier und da im Körper, z. B. in den Lymphdrüsen, unwirksam gemacht da liegt, wieder in die Circulation gelangt und jetzt auf diese oder jene Partie des Nervensystems einwirkt. Ganz analog liegen ja die Verhältnisse bei dem latenten Tuberkel. Dies führt uns auf einige Momente, welche zum Theil als prädisponirende Ursachen für die Nervensyphilis angesehen werden können, zum Theil als Gelegenheitsursachen für das Wiederlebendigwerden der latenten Syphilis. Es sind im Wesentlichen dieselben, welche wir auch sonst für das Auftreten von Nerven- und speciell von Gehirnkrankheiten verantwortlich zu machen gewohnt sind. Dahin gehören:

1. Die angeborene Veranlagung, die erbliche Disposition zu nervösen Erkrankungen.

Wird ein neuropathisch belastetes Individuum mit Syphilis infectirt, so läuft es mehr Gefahr, von Nervensyphilis befallen zu werden, als ein nicht belastetes.

2. Von anderen schädlichen Einflüssen hat man mit Recht die Schädeltraumen in erste Linie gestellt. Kopfverletzungen können dem Ausbruch von Hirnluës Vorschub leisten dadurch, dass sie ausser-

halb oder innerhalb des Schädels entzündliche Processe hervorrufen oder aber auch durch die Erschütterung des Gehirns an sich schädlich wirken. Gerade auf der vorderen Hälfte der Gehirnoberfläche, welche Traumen am meisten exponirt ist, sehen wir gummöse Processe am häufigsten auftreten.

Für den Gerichtsarzt sind diese Thatsachen von der grössten Bedeutung. Wird ein constitutionell Syphilitischer am Schädel verletzt, so sind die Chancen einer schweren Gehirnaffection für diesen ungleich grösser als für einen Nichtsyphilitischen. Ich habe die latente Syphilis durch relativ leichte Kopfverletzungen wiederholt zur schweren Hirnsyphilis werden sehen. Ein 45jähriger Kaufmann, der 1866 an Schanker und Roseola, 1876 an Rachengeschwüren, 1875 an Neuralgie im rechten Auriculotemporalis und Occipitalis minor, 1882/83 an einer Knochenaufreibung am rechten Stirnbein gelitten hatte, Erscheinungen der constitutionellen Lues, die durch kleine specifische Kuren sämmtlich zurückgingen, stiess sich 1883 am 10. April Mittag, also 18 Jahre post infectionem, hinter der grossen Fontanelle an den Kopf und erwachte am 11. April früh mit rechtsseitiger Hemiplegie und Facialislähmung, die nach mehreren Schmier- und Jodkaliumkuren fast vollständig wieder verschwunden ist.

3. Von grosser Bedeutung ist ferner der Alcoholmissbrauch. Allerdings ist es bei Säufern oft schwierig, die Ursache des Nervenleidens festzustellen, insofern sich bei denselben nicht selten, ausser der Syphilis und dem Alcoholismus, auch noch Schädeltraumen vorfinden.

Die Ursache kann aber in manchen Fällen ejuvantibus festgestellt werden. Ein 26jähriger Milhhändler litt seit 6 Jahren an Epilepsie, gegen welche Bromkalium in grossen Dosen ein ganzes Jahr hindurch gebraucht sich völlig erfolglos erwiesen hatte. Die Untersuchung ergab constitutionelle Syphilis, Potatorium und eine ganze Reihe von tiefgehenden Narben am Schädel. Nach kleinen Jodkaliumdosen,  $\frac{1}{4}$  Gramm 3 Mal täglich, in dem ersten Vierteljahre nur noch 2 grosse Anfälle und 3 Anwandlungen. Jetzt Sublimat, 3 Mal täglich 0,01 in einer Tasse Wasser. Dabei 4 Monate lang gar keine Störung. Dann während der Herbstferien ausgesetzt, einen kleinen und 3 Monate später den letzten grossen Anfall in der Kneipe beim Kartenspielen. In den nächsten 8 Monaten kein Anfall, nur 1 Anwandlung; dann 1 kleiner Anfall nach Erkältung und Verschlucken einer grossen Menge von Kirschensteinen, in den letzten  $\frac{3}{4}$  Jahren nur 2 Anwandlungen. Wenn man bedenkt,

dass ein Potator das Trinken niemals ganz lässt, gewiss ein glänzendes Resultat der specifischen Behandlung.

4. Weiter sind psychische Einflüsse nicht zu unterschätzen, wie anstrengende Kopfarbeit mit Nachtwachen, anhaltende Anspannung des Geistes. Nach Lancereaux und Fournier sind die höheren Klassen der Gesellschaft viel häufiger Opfer der Hirnlues als der gemeine Mann, der Kopfarbeiter viel häufiger als der Handarbeiter.

Dann Emotionen jeder Art: Schreck, Kummer, Furcht, Angst bei andauernder Lebensgefahr. So sind gerade während der Belagerung von Paris und während der Commneherrschaft auffällig viele Fälle von Hirnsyphilis in die Spitäler aufgenommen worden; ebenso auch nach dem Kriege von 1870 in Deutschland.

5. Schliesslich sind körperliche Ueberanstrengungen und Excesse in Venere zu erwähnen.

Jedenfalls spielen bei den beiden sub 4 und 5 genannten Momenten Veränderungen, resp. Störungen der Blutcirculation innerhalb des Schädels eine grosse Rolle, insofern locale Hyperämien die Localisation des syphilitischen Virus gerade im Gehirn wesentlich begünstigen müssen.

Alle überhaupt genannten Momente schaffen insofern eine Prädisposition für den Ausbruch der Cerebrallues, als sie die Widerstandsfähigkeit des Gehirns schwächen. In manchen Fällen sucht man freilich vergeblich nach prädisponirenden Ursachen. Auch der von Haus aus gesündeste und in den gesündesten Verhältnissen lebende Mann kann in Folge einer anscheinend unbedeutenden Infection an Hirnsyphilis erkranken, denn auch der robusteste Mann wird, wie Dowse in seiner Monographie sagt, durch das syphilitische Gift „in eine lebendige Masse von Krankheit, in a living mass of disease“ verwandelt.

Frauen werden im Allgemeinen viel seltener befallen als Männer, wohl namentlich, weil die Frauen sich den genannten prädisponirenden Schädlichkeiten viel weniger aussetzen als jene.

Ueber die hereditäre Syphilis siehe am Schluss.

Wir besprechen im Folgenden die Syphilis I. des Gehirns, II. des verlängerten Marks, III. des Rückenmarks, IV. der peripheren Nerven und V. des Sympathicus.

## I. Syphilis des Gehirns.

## Pathologische Anatomie.

Leider dürfen wir den in gummösen Neubildungen und syphilitischen Geschwürsabsonderungen von Lustgarten entdeckten Bacillus noch nicht als den „Syphilisbacillus“ begrüssen, weil dessen spezifischer Character durch gelungene Züchtung nicht erwiesen ist. Dieser Nachweis würde allerdings eine grosse Errungenschaft wie für die Lehre von der Syphilis überhaupt, so im besonderen für die des Nervensystems bedeuten.

Der Lustgarten'sche Bacillus hat bekanntlich grosse Aehnlichkeit mit dem Tuberkel- und auch mit dem Lepra-Bacillus, so dass die nosologische Verwandtschaft dieser Krankheiten auch dadurch bestätigt sein würde.

Im Uebrigen dürfen wir auch jetzt noch als spezifische anatomische Substrate der Hirnsyphilis ansprechen:

1. die syphilitische Geschwulst, das Gumma oder Syphilom und

2. die syphilitische Gehirnarterienerkrankung, oder, wenn man will, das Gumma allein, insofern auch die Arterienlues auf gummöse Wucherungen auf der Innenfläche der Gefässwandungen zurückzuführen ist.

1. Das eigentliche Gumma stellt bekanntlich eine geschwulstartige Neubildung dar von eiförmiger oder rundlicher Gestalt, von der Grösse eines Hanfkorns bis zu der eines Hühnerreis. Gewöhnlich variirt die Grösse zwischen der einer Erbse und der einer Haselnuss.

Miliare Gummigeschwülste sind mit Sicherheit nachgewiesen (Engelstedt, Léon Gros, Lancereaux), aber selten im Gegensatz zu dem miliar so häufig vorkommenden Tuberkel. Häufiger tritt das Gumma ebenso wie dieser multipel auf.

Der gewöhnliche Sitz dieser Tumoren ist die Hirnconvexität, nach Charcot insonderheit die motorische Region; seltener sieht man dieselben an der Hirnbasis in der Nachbarschaft des Türkensattels.

Die syphilitische Neubildung kann aber den Character einer umschriebenen Geschwulst aufgeben und eine flächenhafte Ausbreitung annehmen. Alsdann stellt sie sich als eine diffuse Infiltration der weichen Häute dar, als gummöse Meningitis. Eine einfache Meningitis syphilitischen Ursprungs wird von Autoritäten wie Virchow in Abrede gestellt. Andere, wie Ed. Lang und Chauvet, nehmen sie an. Wir müssen die Frage vorläufig unent-

schieden lassen, weil die bei Section Syphilitischer an der Oberfläche des Gehirns häufig gefundenen Plaques und Schwarten ihrer Entstehung nach ebenso gut als Residua einer gummösen, wie nichtgummösen Meningitis gedeutet werden können.

Indessen zweifle ich nicht daran, dass sich zu den gummösen Processen im Gehirn und seinen Häuten secundär eine gewöhnlich umschriebene und chronische, seltener eine allgemeine und acute Meningitis hinzugesellen kann. Als Folgeerscheinung dieser Form begegnet man zuweilen einem acuten oder chronischen Hydrocephalus. Zwei derartige Fälle hat Laschkiewitsch unter dem Namen „Ependymitis syphilitica“ beschrieben. In diesen kam es unter heftigen Kopfschmerzen, Uebelkeit, Erbrechen und Abschwächung des Sehvermögens sehr bald zu einer immer mehr zunehmenden Abstumpfung der psychischen Functionen. In einem Falle, wo ich am Gehirn ausser der enormen Erweiterung der Seitenventrikel eine milchige Trübung und mässige Verdickung der weichen Häute auf der Höhe der convexen Oberfläche fand, hatte der 45jährige Kranke linksseitige Hemiplegie gehabt und war schliesslich mit Contracturbildung an allen Gliedern und Incontinentia urinae et alvi fast vollständig verblödet zu Grunde gegangen.

In manchen Fälle dürfte, wie auch Chauvet annimmt, aus der beschränkten gummösen Meningitis sich eine diffuse Entzündung der weichen Häute entwickeln.

Die Gummabildung geht in allen Fällen mit verschwindend wenigen Ausnahmen (es sind bis jetzt nur 3 Fälle sicher constatirt) von den Hirnhäuten aus. Denn auch dann, wenn dieselbe sich tiefer in die Hirnsubstanz hineinerstreckt, hat sie doch an der Hirnoberfläche ihren Berührungspunkt mit den Meningen, von denen auch dann ihre Entwicklung nachweislich ausgegangen ist. Dadurch unterscheidet sich das Gumma wesentlich von dem Hirntuberkel, welcher bekanntlich besonders oft als solitärer Tuberkel sich intracerebral findet. Im jungen Zustande stellt die Gummigeschwulst eine grauröthliche, zum Theil gallertartige, safhaltige Masse dar; in einem späteren Stadium dagegen tritt Verkäsung ein, und sie erscheint alsdann als gelbe, festere, trockene, käseartige Substanz, welche man nicht selten in jene frische, grauröthliche Masse eingesprengt findet. In der Dura hat das Gumma von vornherein eine festere, in den Subarachnoidealräumen eine weichere Consistenz.

Auf die mikroskopische Structur kann ich hier nicht ausführlich eingehen. Das Wesentliche der syphilitischen Neubildung ist nach Virchow die Entwicklung eines jungen hinfälligen Gewebes



(Granulationsgewebes), welches sich aus zahllosen kleinen und zum Theil wenig entwickelten Zellen zusammensetzt, die neben Spindel- und Sternzellen in die Bindegewebsmaschen des erkrankten Organs eingelagert sind.

2. Die luetische Arterienerkrankung befällt vornehmlich das Gebiet der Carotiden, seltener das der Basilararterie.

An den luetisch veränderten Hirnarterien nimmt man mit blossem Auge Folgendes wahr: die Arterien sind ganz drehrund, starr und von knorpelartiger Härte. Ihr Lumen ist auf  $\frac{1}{3}$ ,  $\frac{1}{4}$ ,  $\frac{1}{5}$  des ursprünglichen reducirt; zuweilen findet man dieselben in ganz solide Cylinder verwandelt. Die gummöse Wucherung, durch welche diese Verödung zu Stande gebracht wird, geht von der Intima, der inneren Gefässwand, aus und stellt im Anfang ein weiches Granulationsgewebe dar, das sich aber später in ein festes Bindegewebe verwandelt. Nach Anderen (Baumgarten) betheiligen sich auch die Media und noch mehr ausgesprochen die Adventitia an dem Wucherungsprocesse. Nach Rumpf geht dieser von den Vasa vasorum aus. Erst der Nachweis des Bacillus wird Klarheit in die Genese des Vorganges bringen.

In Folge der theilweisen Unwegsamkeit oder totalen Obliteration der blutzuführenden Gefässe kommt es zur partiellen oder totalen Ischämie der betroffenen Hirnpartien und damit zu Functionsstörungen mit oder ohne Erweichung der Hirnsubstanz. Hieraus erklärt sich die Flüchtigkeit von umschriebenen Lähmungen bei Verengung kleiner Arterienzweige, gegenüber der Hartnäckigkeit von bleibenden Ausfallserscheinungen, wie Hemiplegie und Aphasie, bei Verstopfung grösserer Aeste. Ueber eine ähnliche Erkrankung der Venenwandungen (Phlebitis obliterans) existiren erst vereinzelte Beobachtungen (Greiff).

Erweichte Partien findet man dann vornehmlich in der Region des Streifenhügels, seltener des Sehhügels; viel seltener an der Hirnrinde.

Damit haben wir das Wesentliche der zwei luetischen Erkrankungsformen des Gehirns besprochen. Wir würden aber eine zu einseitige Vorstellung von den Gehirnbefunden bei Syphilitischen bekommen, wenn wir unsere Betrachtung der pathologisch-anatomischen Veränderungen hiermit abschliessen wollten. Zunächst muss ich nachtragen, dass die



102.

Halbschematisch gezeichneter vergrösserter Querschnitt einer kleineren Gehirnarterie mit syphilitischer Endarteriitis.

a Adventitia, m Muscularis, f Membrana fenestrata, i Intima, e Endothel, l das durch die Wucherung der Intima stark verengte Lumen der Arterie.

Gummabildung auch von der Dura mater ausgehen und namentlich in den Duplicaturen derselben — Falx cerebri und Tentorium cerebelli — sich entwickeln kann.

Sodann aber kann der gummöse Process auch hier von vornherein einen mehr diffusen Character annehmen: wir haben dann eine gummöse Pachymeningitis, welche ganz gewöhnlich auf die weichen Häute, ja auf die Hirnrinde übergeht und eine Verklebung, ja eine Verwachsung der Hirnhäute mit der Hirnoberfläche zur Folge hat.

Diese Form der Pachymeningitis ist für die Syphilis geradezu charakteristisch. (Ankylose méningée ou cérébro-méningée; Fournier.)

Sie ist namentlich an der Convexität des Gehirns beobachtet; ungleich seltener an der Basis. Hier begegnen wir viel häufiger gummösen Neubildungen, welche von den Subarachnoidealräumen ausgehen und in der Nachbarschaft des Chiasma, der Grosshirnschenkel und der Brücke Gefässe und Nerven anfangs nur gleichmässig einhüllen, später aber, wenn sie sich in narben- oder schwartenartige Massen verwandelt haben, dieselben einschnüren und damit die Gefässe zur Obliteration, die Nerven zur Atrophie bringen.

Indessen darf ich nicht unerwähnt lassen, dass bei Syphilitischen Encephalopathien beobachtet worden sind, welche bei der Autopsie jeden anatomischen Befund vermissen liessen (s. S. 708), obgleich Symptome von schwerer Hirnaffectio vorausgegangen waren. Nach Heubner zeigte die Mehrzahl dieser Fälle in symptomatischer Beziehung grosse Aehnlichkeit mit einer Dementia paralytica von sehr rapidem Verlaufe (2 bis 8 Monat).

Zum Schluss will ich noch auf die Erkrankungen des Gehirns und seiner Häute kommen, welche secundär durch syphilitische Erkrankungen der Schädelknochen hervorgerufen werden: durch Exostosen, Caries und Nekrose. Man muss an Syphilis denken, sobald bei einem nicht tuberculösen Individuum Gehirnsymptome mit einer nicht traumatischen Affectio der Schädelknochen coincidiren.

#### Symptome.

Wie die Syphilis im Allgemeinen, so ist im Besonderen die Hirnsyphilis eine Krankheit, welche man niemals ausstudiren wird. Wir werden zwar versuchen, einzelne typische Krankheitsbilder oder sagen wir lieber Symptomencomplexe zu zeichnen, wollen aber von vornherein bemerken, dass diese der grossen Mannigfaltigkeit,

in welcher sich die Hirnsyphilis äussert, in keiner Weise vollständig entsprechen.

Als Initialerscheinungen, welche die Invasion des syphilitischen Giftes in den Centralnervenapparat signalisiren, haben wir schon drei Symptome genannt: 1. Kopfschmerz, 2. Schlaflosigkeit, 3. Schwindel. Sie sind zugleich sehr häufig die Vorläufer schwerer syphilitischer Hirnerkrankungen.

1. Kopfschmerz. In fast  $\frac{2}{3}$  aller Fälle von Hirnsyphilis stellt Kopfschmerz das Initialsymptom dar; und zwar ein Kopfschmerz ganz besonderer Art. Er zeichnet sich aus durch ausserordentliche Heftigkeit — (die Kranken rennen mit dem Kopf gegen die Wand) — anfallsweise Exacerbation während der Nacht (jeder Nacht sehen sie mit Grausen entgegen) — auffällige Hartnäckigkeit (10 bis 25jährige Dauer mit Recidiven) — Narcotica in grossen Dosen bringen meist keine Linderung, sondern Verschlimmerung — schnellen Nachlass oder sogar plötzlich Aufhören bewirkt dagegen spezifische Behandlung, selbst mit kleinen Dosen Jodkalium. Eine 26jährige Nähterin klagt seit 4 Wochen über heftige Schmerzen, die wie ein Kinderkamm von einem Ohr zum anderen sich erstrecken und die Kranke keine Nacht schlafen lassen. Wegen Blutarmuth verordnetes Eisen und Chloral ohne Wirkung. Von Lues keine weitere Indicien als Pigmentsyphilid an der Volarfläche beider Vorderarme und Drüse an der linken Halsseite. Ordination: Kali jodat. 0,6, 3 Mal täglich, danach sofort Schlaf und bedeutender Nachlass der Kopfschmerzen und nach 10 Tagen gänzlich Verschwinden derselben.

Sechs Wochen später bekam Pat. zunächst ein Syphilid um den Mund herum, 7 Monate später aber ausgesprochene Psoriasis iris an den Stellen, wo früher das Pigmentsyphilid gewesen, und am Rumpfe.

Ausser den drei genannten Initialphänomenen der syphilitischen Encephalopathie könnte ich noch eine ganze Reihe anderer prodromaler Symptome aufzählen, welche ebenso wie die Gehirnsyphilis selbst bald die motorischen bald die sensibeln Apparate, bald die Sinnesorgane, bald die Psyche betreffen. Indessen würde uns dies hier zu weit führen, und ich ziehe es vor, jetzt die drei typischen Krankheitsbilder der Hirnsyphilis zu zeichnen, wie sie zuerst von Heubner in seiner Monographie aufgestellt sind.

Die erste Form können wir überschreiben:

**I. Epilepsie mit psychischen Störungen, unvollkommenen Lähmungen (selten Hirnnervenlähmung) und terminalem meist kurzandauernden, comatösen Zustand.**

Die syphilitische Epilepsie kann in verschiedenen Perioden der Encephalopathie auftreten, bald als gewöhnliche, bald als partielle Epilepsie. Bei der gewöhnlichen wechseln Anfälle von grand und petit mal nicht selten ab. Bei der partiellen beschränken sich die Zuckungen auf eine Extremität, häufiger auf eine obere, als auf eine untere, oder auf eine Körperhälfte. Bei einem 70jährigen Manne, der einige Jahre zuvor von seiner Haushälterin Syphilis acquirirt hatte, sah ich die Anfälle in kaum merklichen Zuckungen im linken Fuss bestehen, wobei dieser gelegentlich in Varusstellung gezogen wurde, und Kribbeln von den Zehen bis zur Mitte des Oberschenkels 3 bis 4 Minuten lang und danach schnell vorübergehende Parese des linken Beines eintrat. Larrey, der berühmte Chirurg aus den Napoleonischen Kriegen, erzählt folgenden interessanten Fall: Bei einem 22jährigen jungen Manne hatte eine syphilitische Ostitis die Dura mater an einzelnen Stellen freigelegt. Gleichzeitig stellten sich epileptische Anfälle ein. Diese konnte man durch allmählichen Druck auf die Dura mater hervorrufen.

In fast allen Fällen behalten die Kranken während des Anfalls ihr volles Bewusstsein, und können hinterdrein ausführlich beschreiben, von wo aus die Zuckungen ihren Weg angetreten und in welcher Weise sie denselben fortgesetzt haben.

Auf die Convulsionen folgt fast durchweg eine flüchtige Parese des betroffenen Theils. Bei längerem Bestehen des Uebels bleiben andauernde, aber selten complete Lähmungen nicht aus. Aphasie fehlt fast immer; es kommt nur zur Sprachbehinderung, embarras de la parole. Psychische Störungen ähnlich denen der Dementia paralytica, aber ohne Grössenwahn — grosser Wechsel der Stimmung, Langsamkeit des Denkens, beträchtliche Intelligenz- und Gedächtnisschwäche — lassen nicht so lange auf sich warten wie bei der nichtsyphilitischen Epilepsie.

Auch hier begegnen wir wie bei gewissen Formen der gewöhnlichen Epilepsie den so verhängnissvollen plötzlichen Willensimpulsen (s. S. 641).

Der Verlauf ist gewöhnlich der, dass unter Zunahme der epileptischen Anfälle und Störung der Intelligenz, Somnolenz mit allgemeiner Schwäche der Glieder

und Zuckungen in denselben eintreten und der Tod in kurzem tiefen Coma erfolgt.

Von Wichtigkeit ist das Alter, in welchem die Kranken von der Epilepsie befallen werden. Die gewöhnliche Epilepsie setzt bekanntlich nur selten im erwachsenen Alter ein, die syphilitische durchweg und oft erst in den 40ger, 50ger Jahren oder noch später.

Bei der Autopsie findet man gewöhnlich gummöse Neubildungen an der Convexität der Grosshirnrinde, besonders in der motorischen Region.

Die zweite Hauptform der syphilitischen Encephalopathie können wir mit Heubner überschreiben:

## II. Aechte apoplectiforme Anfälle mit nachfolgender Hemiplegie, vielfach halbseitigen Reizungs-Erscheinungen, Hirnnervenlähmungen, Aphasie. Somnolente Zustände.

Diese Form leitet sich nicht selten durch eine partielle Oculomotoriuslähmung ein mit oder ohne Anästhesie in der Umgebung desselben Auges. Diese Augenmuskellähmungen entstehen durchweg langsam und bleiben vielfach unvollständig: es kommt z. B. nicht zur vollen Ptosis, der Augendeckel lässt die untere Hälfte der Pupille frei. Auch können an demselben Auge die Lähmungen der einzelnen Muskeln sich mannigfach combiniren: die heute gelähmten können morgen wieder functioniren und andere statt ihrer gelähmt sein.

Seltener ist der Abducens, nur ausnahmsweise der Trochlearis gelähmt.

Eine solche partielle Augenmuskellähmung kann Jahr und Tag die einzige Erscheinung bleiben, bis dann plötzlich die Hemiplegie hereinbricht. Ein 36jähriger Maurer wurde mir am 7. Juni 1882 wegen seit 5 Wochen bestehender linksseitiger Abducenslähmung zur Behandlung überwiesen. Obwohl er vor 15 Jahren einen Schanker gehabt hatte, wollte er sich zu einer specifischen Kur nicht verstehen. Ein Jahr später am 12. Juli kam derselbe mit einer seit 4 Wochen bestehenden rechtsseitigen Hemiplegie zu mir, durch welche er zum unheilbaren Krüppel geworden ist.

Als sonstige Prodrome der Hemiplegie sind namentlich Kopfschmerz, Combination von Lähmung des Facialis mit der des gleichseitigen Arms und sonstige partielle Läh-

mungen, sowie schliesslich partielle Epilepsie beobachtet worden.

In anderen Fällen ist der Schlaganfall die erste auffällige Erscheinung, so namentlich bei der sogenannten malignen oder perniciosen Form der Hirnsyphilis. Ein Kranker verfällt allmählich oder plötzlich in einen schweren comatösen Zustand (Coma siderans), der, nachdem er mehrere Tage durchaus stationär geblieben ist, mit dem Tode endigt. Höchst augenfällig ist gerade in solchen Fällen, wenn sie noch rechtzeitig erkannt werden, der Erfolg einer energischen specifischen Behandlung. Ein 50jähriger Gastwirth consultirte mich wegen halbseitiger Parästhesie, höchst lästigem Pruritus auf der ganzen rechten Körperhälfte. Diese war das letzte Ueberbleibsel einer schweren Hemiplegie, die vor mehreren Jahren unter tiefem Coma plötzlich eingetreten war. Nachdem Lähmung und Coma 4 Wochen lang mit den gewöhnlichen Mitteln vergeblich bekämpft worden waren, führte man den noch immer bewusstlosen Kranken in das Leipziger Krankenhaus über. Hier entdeckte Wunderlich an den Mandeln alte Narben von verdächtigem Character. Eine Schmierkur wurde eingeleitet und nach 8 Tagen erwachte der Kranke aus dem Coma und genas unter fortgesetzter specifischer Behandlung auch alsbald von den schweren Lähmungserscheinungen. So oft er Wunderlich später besucht, so erzählte er, habe ihn dieser vor Freuden umarmt.

Die halbseitige Körperlähmung tritt nur selten plötzlich ein und fast immer ohne Bewusstseinsverlust. Vielmehr braucht sie zu ihrer vollständigen Entwicklung nicht selten Stunden, in einzelnen Fällen Tage, ja Wochen.

Ein 36jähriger Arbeiter, welcher 1870 wegen Schanker und schweren Secundärererscheinungen — er verlor damals sein Zäpfchen — in der Klinik zu Jena gelegen hatte, wurde 13 Jahre später Ende Juni 1883 in folgender charakteristischer Weise hemiplegisch. Als er Abends von der Arbeit nach Hause ging, zog es ihm plötzlich so heftig die linksseitigen Extremitäten zusammen, dass er 2 Stunden lang am Wege sitzen bleiben musste. Dann konnte er ungehindert  $\frac{1}{2}$  Stunde weit nach Hause gehen. Als er nach wohldurchschlafener Nacht am nächsten Morgen erwachte, war die ganze linke Körperhälfte gelähmt.

In vielen Fällen bleibt die Hemiplegie eine unvollständige und partielle.

In manchen Fällen finden wir neben der motorischen auch sensible Lähmung, am häufigsten in Gestalt von umschriebenen anästhe-

tischen Plaques. Schon A. v. Gräfe hatte die Combination von Anästhesie im Gebiete des ersten Quintusactes mit Oculomotoriuslähmung für pathognostisch erklärt. Noch viel mehr aber sind es jene insulären anästhetischen Plaques im Antlitz, welche, wenn man sie durch Farbe markirt, dem Kranken das Ansehen von Jemand, der schwarzen Peter gespielt hat, verleihen, s. Figur 103.

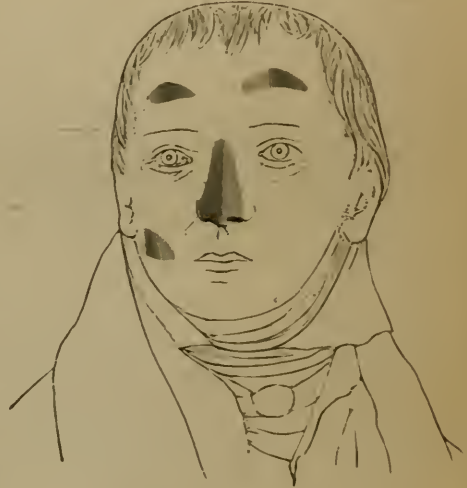
Am intensivsten und hartnäckigsten sah ich ganz kleine Plaques in der Nachbarschaft der Mundwinkel bestehen. Aehnliches habe ich nur bei hysterischen Frauen beobachtet. Zuweilen tragen gerade diese Plaques zur syphilitidophobischen Gemüthsverstimmung der Kranken wesentlich bei. In einem Falle kam es bei einem 50jährigen wohl situirten Kaufmann deshalb zum Selbstmord durch Ertränken.

Ist die Hemiplegie rechtsseitig, so combinirt sich dieselbe fast durchweg mit Aphasie.

Die Aphasie ist oft unvollständig und nur von kurzer Dauer, aber sie recidivirt sehr häufig 5, 6 ja 12 Mal innerhalb zwei Monaten.

Sie kann intermittirend auftreten und combinirt sich nicht selten mit Anarthrie. In anderen Fällen kommt es plötzlich zu einem andauernden Zustande von Somnolenz, während welcher sich die Hemiplegie entwickelt.

Diese von Heubner als rauschartig bezeichneten Zustände haben das Eigenthümliche, dass die Kranken, wenn sie angerufen werden, noch, wenn auch unvollständig, zu erwecken sind und zeitweise überraschend verständige Antworten geben, um sofort wieder in tiefen Schlaf zu verfallen.



103.

Skizze der anästhetischen Flecke im Antlitz eines an Gehirnsyphilis leidenden 40jährigen Kaufmannes.

Die Stärke der Schraffirung deutet die Intensität der Anästhesie an.

Anatomisch entspricht der syphilitischen Hemiplegie dieluetische Arterienerkrankung, welche, wie wir sahen, gewöhnlich die Zweige der Arteriä foss. Sylvii befällt. Durch Obliteration dieser Endarterien kommt es zu Erweichungsherden in den grossen Basalganglien und der inneren Kapsel, und darauf sind die Lähmungserscheinungen zurückzuführen. Daneben können auch Lähmungen in Folge von Ruptur der veränderten Gefässwände entstehen (s. S. 711).

Die rauschartigen Zustände dagegen erklären sich durch eine relative Ischämie der Hirnrinde. Eine solche muss eintreten, wenn dieluetische Erkrankung auch diejenigen Zweige der Art. foss. Sylvii verstopft, welche die Hirnrinde versorgen.

Von Wichtigkeit für dieluetische Hemiplegie ist das relativ frühe Lebensalter, in welcher sie einzutreten pflegt. In 60 Fällen von syphilitischer Hemiplegie setzte die Lähmung ein: 26 Mal im Alter von 21 bis 30 Jahren, 25 Mal im Alter von 31 bis 40 Jahren (Fournier).

Bekanntlich treten die nichtsyphilitischen Hemiplegien im Durchschnitt viel später auf.

Wir können daher folgende Regel abstrahiren:

Wird ein Mensch, der nachweislich kein Trauma erlitten hat, nicht an einem Herzklappenfehler und ebenso wenig an Morbus Brightii leidet, im Alter von 20 bis 45 Jahren hemiplegisch, so ist unter 20 Fällen 19 Mal Syphilis die Ursache. Leidet der Hemiplegische an Kopfschmerzen von dem oben geschilderten Character, und ist die Lähmung allmählich oder wenigstens ohne Bewusstseinspause eingetreten, so gewinnt die Annahme noch mehr an Wahrscheinlichkeit.

Ueber die dritte Form der syphilitischen Encephalopathie,

### III. Die Dementia paralytica

brauche ich wenig zu sagen. Dass die constitutionelle Syphilis sehr häufig der allgemeinen Paralyse vorausgeht, habe ich schon in der Einleitung erwähnt. Die neueste Zusammenstellung von Mendel 1879 in seiner Monographie über Dementia paralytica ergiebt, dass auf 100 Paralytiker 76 alte Syphilitici kommen, also 76 %, während bei allen anderen Formen der Geistesstörung die Syphilis sich nur in 18 % nachweisen lässt.

Dazu kommt, dass in einzelnen Fällen von ausgesprochener allgemeiner Paralyse mit vorausgegangener Syphilis nach dem Gebrauch von antisiphilitischen Mitteln Heilung constatirt ist, so in einem Falle



von Leidesdorf 1865, einem von Dreer 1869 und einem von Mendel.

Meines Erachtens ist also die Frage, ob es eine syphilitische allgemeine Paralyse giebt, mit Entschiedenheit zu bejahen, und ich sehe keinen Grund ein, warum Fournier dieselbe als Pseudoparalyse générale bezeichnet hat. Dass bei der syphilitischen Form in manchen Fällen allerlei Symptome hinzukommen, welche der gewöhnlichen Dementia paralytica abgehen, ist eigentlich selbstverständlich. Dazu gehört, dass das Allgemeinbefinden der Kranken meist von vornherein tiefer erschüttert ist, dass Lähmungen, Krämpfe, allerlei Zufälle das gewöhnliche Bild der Krankheit variiren. Schliesslich wird auch diese Frage erst nach der zu erhoffenden Feststellung des Syphilisbacillus ihrer Lösung entgegengehen. Im Uebrigen ist der Verlauf derselbe.

Depressionszustände bilden nicht selten die Einleitung; später wechseln sie mit Exaltationszuständen ab. Der Kranke, welcher heute noch in tief melancholischer Verstimmung sich als der allererbärmlichste unter den Menschenkindern fühlt, seufzt und weint, ist morgen ein mächtiger Kaiser, dem die ganze Welt gehorchen muss, oder gar Gott selbst.

Die Verschlimmerung des psychischen Leidens ist jedes Mal von einem neuen Ausbruch eines körperlichen Symptoms, namentlich eines Hautexanthems begleitet. Dazu gesellen sich allmählich allgemeine Schwäche und Kraftlosigkeit, durchzuckende Schmerzen, Parästhesien, embarras de la parole, Zittern der Zunge, Abnahme des Gedächtnisses und der Intelligenz; weiter schnell vorübergehende Lähmung, atactische Störungen beim Gehen oder Schreiben; vorübergehende Lähmung einzelner Hirnnerven, Ungleichheit der Pupillen, Paralyse der Sphincteren.

Anatomisch ist bis jetzt kein constanter Befund festgestellt.

Die Dementia paralytica ist aber keineswegs die einzige Form von psychischer Störung, welche bei Syphilitischen beobachtet wird.

Zunächst lässt sich bei jedem Syphiliticus, welcher seit längerer Zeit an Gehirnerscheinungen leidet, eine Abnahme der psychischen Functionen, namentlich des Gedächtnisses und der Intelligenz nachweisen. Im Uebrigen lassen sich bei den syphilitischen Psychosen in derselben Weise wie bei den übrigen Geisteskrankheiten Depressionszustände und Exaltationszustände unterscheiden. Die ersteren sind im Ganzen häufiger. Eine besondere Quelle der Depression wie der Aufregung ist für viele Kranke die Furcht, dass die Syphilis in ihrem Körper neue Verheerungen anrichten möchte.

Die Exaltationszustände bei syphilitischen Hirnleiden steigern sich nur selten zur wirklichen Tobsucht; gewöhnlich bestehen sie in einer vielgeschäftigen Unruhe mit Schwatzhaftigkeit, Projectemachen und Schlaflosigkeit. Steigert sich die Aufregung zur wirklichen Manie, so muss man Sinnestäuschungen, namentlich Gehörstäuschungen, vermuthen. Daraus entwickelt sich gewöhnlich Verfolgungswahn. Die Sinnestäuschungen beziehen sich zuweilen auf die schmutzige Vergangenheit.

Auf der Nietlebener Provinzialirrenanstalt beobachtete ich folgenden Fall. Ein älterer Militär, der alle Zeichen langjähriger constitutioneller Syphilis an sich trug, hatte schon in der kleinen Stadt, wo er als Garçon lebte, auf die Schimpfreden, die er auf dem Wege der Gehörstäuschungen von den Vorübergehenden als an seine Adresse gerichtet vernahm, durch Ausgiessen von Nachttöpfen reagirt. In der Anstalt behauptete er auf Kosten der Merseburger Regierung mit in die Ferne wirkenden electromagnetischen Apparaten gepeinigt zu werden und die von jenen eigens für seine Person verpestete Luft einathmen zu müssen. Eines Tages zur Zeit als Maurer die Wände des Corridors mit Kalk bewarfen, erzählte er mir folgenden Vorfall: Die Maurer, sagte er, beschäftigen sich fortwährend mit meiner Person; die einen sagen: „er ist ein Schweinehund“; die anderen sagen: „nein, das ist nicht wahr“. Und so haben sie sich so lange gestritten, bis die, welche meine Partei nahmen, über die anderen herfielen und sie klipp klapp tüchtig durchprügelten. Das „klipp klapp“ war offenbar das eigenthümliche Geräusch des Berappens.

#### Verlauf, Dauer und Ausgänge der Hirnsyphilis.

Der Verlauf ist ein langsamer, progressiver, meist schleicher. Am frühesten kann ein syphilitisches Gehirnleiden in 2 bis 3 Monaten tödtlich ausgehen. Denn in den Fällen, wo der Tod scheinbar in wenigen Tagen nach dem ersten Auftreten von Hirnerscheinungen eintritt, wie bei dem Coma siderans, sind stets längere Zeit prodromale Cerebralsymptome vorausgegangen, die freilich leicht übersehen werden können. Auch die unter dem Bilde einer acuten Meningitis verlaufenden Fälle führen frühestens in 2 Monaten zum Ende.

Meist verläuft die syphilitische Encephalopathie, wie gesagt, chronisch und braucht 2 und mehr Jahre zu ihrem Ablauf.

Was die Ausgänge anbetriift, so kommt alles darauf an, dass die Krankheit noch rechtzeitig erkannt und mit der gehörigen Energie behandelt wird. Auch in den verzweifeltsten Fällen ist

Heilung noch möglich und zwar vollständige Heilung. Fournier sah solche in 9 Fällen von Hemiplegie eintreten. Bei vielen Kranken muss man freilich mit einer unvollständigen Heilung (Heilung mit Defect) zufrieden sein. Lähmungen namentlich der Augenmuskeln und der Extremitäten, vor allen aber Intelligenzstörungen, auf welche nach Fournier die specifische Therapie den am wenigsten merklichen Einfluss ausübt, bleiben häufig genug zurück. In noch anderen Fällen muss man sich daran genügen lassen, die Krankheit in ihrem rapiden Fortschreiten aufzuhalten und die schlimmsten Symptome zu mildern. Der Tod kann im état de mal der Epilepsie, nach einem apoplectischen Anfall, im prolongirten Coma eintreten. Seltener erfolgt er unter den Erscheinungen einer acuten Meningitis oder Meningo-Encephalitis. Viele Kranke mit syphilitischer Encephalopathie sterben cachectisch, nachdem sich Decubitus und Blasenlähmung ausgebildet haben; andere an syphilitischen Affectionen anderer Organe, wie der Leber oder der Nieren; noch andere schliesslich an intercurrenten Krankheiten, namentlich Pneumonie und Phthise.

#### Diagnose.

Bei der Diagnose kommt es darauf an nachzuweisen, dass der Kranke constitutionell syphilitisch ist oder war.

Auf die Aussagen der Kranken kann man sich dabei gar nicht verlassen. Vielen ist es unangenehm, namentlich, wenn der Arzt sonstige Beziehungen, besonders gesellige zu ihnen hat, auch nur die Möglichkeit einer Infection zuzugestehen. Andere wissen es gar nicht, dass sie einmal syphilitisch waren, namentlich Frauen. Hat doch ein Franzose L. Jumeu 1880 ein Buch veröffentlicht, dessen Titel lautet: „Syphilis ignorées“. Da müssen wir dann fragen nach Ausschlägen, die nicht juckten, nach langwierigen oder oft recidivirenden Halsaffectionen, nächtlichen Kopfschmerzen, Haarausfallen, Knochenschmerzen in den Gliedern, nach Abort, Frühgeburt oder Todtgeborenen mit Ausschlägen.

Es ist mir vorgekommen, dass eine mehrmals wiederkehrende syphilitische Rachenulceration von dem behandelnden Arzte für eine besonders schlimme, leicht recidivirende Form von Rachendiphtherie\*) erklärt und als solche behandelt wurde; dabei hatte der Kranke seit Monaten die wüthendsten Kopfschmerzen gehabt. Während des Infec-

\*) Neuerdings hat Juhel-Renoy einen Aufsatz „de la Syphilis amygdalienne à forme diphthéroïde“ in der Gaz. méd. de Paris 1885 veröffentlicht.

tionsstadiums können die Prodromalerscheinungen, Kopfschmerzen und Schlaflosigkeit verbunden mit Fieber, mit Bleichsucht, Tuberculose, beginnendem Typhoid, Masern oder Varicellen verwechselt werden. Der Hauptaccent ist bei der Diagnose auf die eigene genaue Untersuchung zu legen. In der Frühperiode der secundären Syphilis hat man zu achten auf Schanker, resp. Narben derselben mit ungewöhnlichem Sitze: Lippenschanker, Harnröhren- oder Mastdarmschanker, letzteren bei Masturbanten (ich habe gesehen, dass eine mulier publica von einem Chirurgen wegen Mastdarmkrebs operirt werden sollte, und dabei handelte es sich um Mastdarmschanker); weiter auf Drüsenanschwellungen, Ausschläge am Haarsaum und auf dem behaarten Kopf selbst, Alopecie, Pigmentsyphilitid, Iritis.

In der Spätperiode hat man zu suchen nach tertiären Syphilitiden, pigmentirten Narben, kupferrothen Flecken, beide nicht selten in der Gestalt eines Kreises oder Kreisabschnittes; Knochenaufreibungen und Exostosen an der Tibia, Clavicula, Ulna, Schädel, Rippen; ferner nach Knochennarben, den Residuen abgelaufener syphilitischer Knochen- oder Knochenhautentzündung; schliesslich nach Narben am Gaumen, Folgezuständen der Iritis, indolenten Bubonen.

In zweifelhaften Fällen, wo sich nichts Positives von constitutioneller Syphilis finden lässt, aber die Erscheinungen der Encephalopathie dafür sprechen, und Gefahr im Verzuge ist, soll man sich ohne Weiteres zu einer Explorativbehandlung entschliessen: für gewöhnlich mit kleinen oder mittleren Dosen von Jodkalium, in schlimmen Fällen verbunden mit einer gelinden Schmierkur.

Ist durch alles dieses festgestellt, dass der Kranke an constitutioneller Syphilis gelitten hat oder noch leidet, so ist die spezifische Behandlung indicirt, vorausgesetzt, dass das Bild der Encephalopathie, sowie der Verlauf derselben einem der oben vorgeführten Symptomen-complexe entspricht. Jedenfalls wird man mit einer energischen Behandlung nur dann vorgehen dürfen, wenn man der causa syphilitica ganz gewiss ist. Denn nicht jede Gehirnkrankheit, welche einen Syphilitischen trifft, ist darum schon ohne Weiteres als eine syphilitische anzusehen und zu behandeln.

Für die Diagnose der Hirnsyphilis von grosser Bedeutung sind weiter noch folgende Anhaltspunkte: Zunächst zeigt der äussere Habitus manches Eigenthümliche: die ganze Erscheinung solcher Kranken hat etwas Geknicktes, Gebrochenes; dies spricht sich aus in

der schlaffen, vorgeneigten Haltung und dem unsicheren, taumelnden, schlotternden Gange. Dem stupiden Gesichtsausdruck entspricht eine gewöhnlich nicht zu verkennende Fatuität, sowie ein kindisches, gereiztes, eigensinniges Wesen. Das Hauptcharacteristicum der syphilitischen Encephalopathie ist aber, wie Heubner hervorgehoben, das Fragmentäre, Halbe, Unvollständige der schweren Erscheinungen. So begegnen wir unerwarteten Gedankenäusserungen bei scheinbar tief Soporösen, wir beobachten schwere epileptische Krampfanfälle bei völlig intactem Bewusstsein. Dazu kommt eine geradezu launische Combination von Symptomen: Ptosis auf dem einem Auge und Abducenslähmung auf dem anderen; Oculomotoriuslähmung links, Facialislähmung rechts, also Symptome, welche sich auf einen einheitlichen Sitz der Läsion nicht zurückführen lassen. So sah Duffin in einem Falle neben Polyurie Lähmung des linken Facialis und der linken Oberextremität, dann der rechten, dann der linken Unterextremität, der Blase und des Mastdarms; ferner Ptosis rechts, Anästhesie beider Beine mit Ausnahme des Gebietes des N. genitocruralis; Doppelsehen und Lähmung des linken Cucullaris und Sternocleidomastoideus. Trotz dieser multipeln Paralysen war der Zustand unter Verabreichung von Jodkalium in der zwölften Woche soweit gebessert, dass der Kranke mit dem Stocke wieder tüchtig marschiren konnte.

Auch das brüske Auftreten von schweren Hirnsymptomen bei scheinbar völlig gesunden Menschen ist etwas sehr Gewöhnliches. Blitzartig leiten sich solche ein durch eine Ohnmacht, eine plötzliche Aphasie, einen epileptiformen oder apoplectiformen Anfall, eine plötzliche Monoplegie oder Erblindung. So kann ein Mensch, den man soeben noch scheinbar in voller Gesundheit gesehen hatte, in wenigen Stunden das Bild eines schwer Kranken bieten.

Ueber die Differentialdiagnose einzelner Symptombilder noch Folgendes:

Von der gewöhnlichen Epilepsie unterscheidet sich die syphilitische durch folgende Punkte: Mit Ausnahme der Fälle von Epilepsie bei hereditärer Syphilis, tritt die syphilitische Epilepsie gewöhnlich erst im vorgerückten Alter auf (s. oben S. 636) und hat den Character der Rindenepilepsie, deren einzelne Anfälle sowohl (Ausdehnung des Zuckungsgebietes), wie deren Folgeerscheinungen (Lähmung, Aphasie, Verdunkelungen der Psyche) in Folge von Fortschreiten des syphilitischen Processes in der Hirnrinde sehr variiren können. Dazu kommen

Symptome von constitutioneller Syphilis in anderen Organen, das durch diese dem Kranken aufgeprägte cachectische Aussehen und die schnelle Besserung dieser Erscheinungen, wie der Epilepsie nach Gebrauch von specifischen Mitteln.

Die syphilitischen Cerebrallähmungen sind häufig Monoplegien und die syphilitische Hemiplegie combinirt sich häufig mit dissociirten Augenmuskellähmungen derselben oder der anderen Seite.

#### Prognose.

Im Allgemeinen können wir folgenden Satz aufstellen:

Ein schweres Gehirnleiden, welches auf constitutioneller Syphilis beruht, bietet eine günstigere Prognose als dieselbe Affection ohne diese ätiologische Basis, weil die syphilitische Neubildung bei anti-syphilitischer Behandlung sich zurückbilden kann, was bei anderen anatomischen Veränderungen an derselben Stelle des Gehirns von keiner Behandlung erwartet werden kann. Immerhin aber bleibt die Hirnlues eine sehr schwere Erkrankung. Fälle, in welchen zwischen der Infection und dem Ausbruch der Hirnkrankheit zu lange Zeit liegt, heilen gar nicht, viele andere nur mit Defect.

Braus zählt unter 80 Fällen 16 Todesfälle, 35 Heilungen, 8 Besserungen, 21 Heilungen mit Recidiv.

Fournier hat bei 90 Fällen 14 Mal den Tod, vollständige Heilung in 30 Fällen, unvollständige in 13 eintreten und in 33 Fällen Störungen der Bewegungsorgane, der Intelligenz und der Sinne zurückbleiben sehen.

#### Therapie.

Die Mittel, welche wir bei der Hirnsyphilis zuerst stets in Anwendung zu ziehen haben, sind die antisiphilitischen Mittel, also Quecksilber- und Jodpräparate. Nun könnte man z. B. zweifelhaft sein, ob bei einem solchen Kranken mit schwerer Dyspepsie nicht zunächst diese zu beseitigen sei: die Schmiercur curirt in wenigen Tagen die Dyspepsie. Man könnte ferner unschlüssig werden, ob man bei einem körperlich sehr Heruntergekommenen nicht erst den Kräftezustand im Allgemeinen zu heben habe: sind gefahrdrohende Gehirnsymptome da, so soll man mit der Einleitung einer milden Schmierkur auch hier nicht zögern.

Besonders milde sind die Kuren in Aachen und Burtscheid, wo täglich gebadet wird,

In allen anderen Fällen aber, wo solche Bedenken nicht in Betracht kommen, soll man eine energische und anhaltende antisyphilitische Behandlung so frühzeitig als möglich anwenden: entweder die Schmierkur allein, mit nachfolgender Jodkaliumbehandlung, oder bei besonders gefahrdrohenden Symptomen beide combinirt.

Die niedrigste Dosis bei der Schmierkur sind 3 g pro die: gewöhnlich lasse ich täglich 4 bis 5 g einreiben und zwar unter folgenden Cautelen: Zwischen je 6 Einreibungen wird ein Bad genommen und an diesem Tage mit dem Einreiben pausirt. Wenn es angeht, hat der Kranke 2 Zimmer zu seiner Verfügung, damit die Luft häufig erneuert werden kann. Ferner muss auf das Sorgfältigste auf Reinhaltung von Mund-, Rachen- und Nasenhöhle durch häufiges Putzen der Zähne und Gurgeln mit Lösung von Kali chloricum gesorgt werden; dabei kräftige Kost in mässiger Menge; Sorge für offenen Leib. Wenigstens 4, womöglich 6 Touren à 6 Einreibungen hintereinander: nach einem Monat Pause Wiederholung der Kur. Als Unterstützung der Kur verordne ich gelegentlich Schwitzen mit Sarsaparill- und Holzthee. Als Nachkur der Schmierkuren tritt die methodische Jodkaliumbehandlung ein. Ich verschreibe zunächst 4 : 200, lasse aber bei jeder Reiteration die Jodkaliumdosis um 2 bez. 4 g steigern, bis 32 : 200; von da gehe ich wieder bis auf 4 : 200 zurück. Bei Magenverstimmung lasse ich das Jodkalium in Struwe'schem Sodawasser nehmen oder substituire dafür Jodnatrium, welches sich bei Herzschwäche von vornherein empfiehlt.

Bei besonders gefahrdrohenden Symptomen — starke Epilepsie, Coma siderans — ist das Traitement d'assault von Fournier und Charcot am Platze: 8 bis 10 bis 15 g Ung. ciner. pro die, Kal. jodat. 5 bis 8 g per os oder per anum.

Andere Quecksilbermittel: Sublimat in Pillen, Quecksilberjodid allein oder in Verbindung mit Jodkalium können ebenfalls in Anwendung gezogen werden. Wenig zuverlässig und recht schmerzhaft sind nach allgemeiner Erfahrung die subcutanen Sublimatinjectionen, sowie die dafür substituirten Injectionen von anderen Quecksilberpräparaten\*). Das Jodkalium, namentlich aber die Quecksilberpräparate wirken, zur rechten Zeit bei Syphilis angewendet, so prompt, dass jeder Arzt seine Methode der Anwendung für die beste hält. In zweiter Linie kommen

\*) Ueber die neuerdings gerühmten Calomelinjectionen habe ich bis jetzt keine persönliche Erfahrung.

alle anderen Mittel in Betracht, welche wir sonst gegen Lähmungen, gegen heftige Kopfschmerzen u. s. w. anwenden. Bemerken will ich nur noch, dass Narcotica gegen syphilitische Kopfschmerzen gar nichts ausrichten, vielmehr dieselben häufig verschlimmern.

## II. Syphilis des verlängerten Marks.

Schon bei den Krankheiten der Oblongata (s. S. 285) haben wir die syphilitischen Gefässthrombosen erwähnt. Diese kommen zu Stande in Folge vonluetischer Erkrankung der Gefässwandungen und sind nicht selten die Ursache von Erweichungsherden. Solche fand Leyden bei einer 36 jährigen Frau, welche an Articulationsstörungen, Schluckbeschwerden, Parese der oberen und Paralyse der unteren Extremitäten erkrankt und an Respirationsstörungen mit Beängstigung zu Grunde gegangen war, in den Pyramiden und namentlich einen grösseren Herd zwischen den Fasern des Vagus und Accessorius. Einen ähnlichen Process an den Gefässen in dem mehr nach vorn gelegenen Abschnitt der Oblongata, welcher aber noch rechtzeitig durch Jodkaliumbehandlung aufgehalten wurde, so dass Heilung eintrat, möchte ich in folgendem Falle meiner Beobachtung annehmen. Bei einer 42 jährigen Frau aus neuropathisch belasteter Familie, die bis dahin aber gesund und sehr thätig gewesen war, entwickelten sich allmählich folgende Erscheinungen: im Trigemiusgebiet leichte Vertaubung und Kältegefühl in der rechten Wange, einschliesslich der Mundschleimhaut, und Parese der Kaumuskeln; im Facialisgebiet Parese der Schliessmuskeln der Augen und des Mundes, wie der übrigen Mund- und Kinnmuskeln und des Zäpfchens (Patientin konnte die Augen nicht vollständig schliessen und den geschlossenen Mund bei dem geringsten Gegenzug nicht geschlossen halten); dazu Parese der oberen und Paralyse der unteren Extremitäten mit Parästhesien an Händen und Füssen. Bewusstsein völlig frei. Die Nackendrüsen waren auf beiden Seiten ausserordentlich stark geschwollen. Unter Jodkaliumgebrauch besserten sich die Erscheinungen langsam aber stetig, so dass binnen 5 Monaten völlige Heilung eintrat.

In anderen Fällen bilden sich die Symptome der typischen Bulbärparalyse (s. S. 270) aus oder die der Ophthalmoplegia progressiva (s. S. 277). Hier wie dort muss man stets einen syphilitischen Ursprung der Krankheit wohl im Auge haben.



## III. Syphilis des Rückenmarks.

Die syphilitischen Erkrankungen des Rückenmarks und seiner Häute entwickeln sich wie die des Gehirns entweder primär oder sie entstehen secundär in Folge von syphilitischer Erkrankung der Knochen. Das anatomische Substrat des syphilitischen Processes besteht auch hier in der Bildung jener circumscripten Entzündungsherde, der Gummigeschwülste, welche hier ebenfalls vorzugsweise an der Peripherie des Rückenmarks, von den weichen Häuten aus, sich entwickeln und eine Adhaerenz derselben mit der Dura einerseits und dem Rückenmark andererseits herbeiführen.

Das Gumma tritt bald als umschriebener Tumor, bald als diffuse Gewebsinfiltration auf und stellt anfangs eine grauröthliche gelatinöse, später eine gelbliche, trockne, käsige Masse dar. Nicht selten führt das Gumma eine Compression des Rückenmarks herbei, indem es sich bald ringförmig um dasselbe herumlegt, bald plattenförmig sich zwischen diesem und der Theca vertebralis einschibt. In beiden Fällen pflegt es fest an dem Rückenmark zu adhären und die Nervenwurzeln zu umschliessen und zu comprimiren. Ausserst selten hat dasselbe einen centralen Sitz, wie in einem Falle von Wagner in Leipzig. Häufiger scheint die gummöse Neubildung in kleinen, multiplen, disseminirten Herden aufzutreten, welche über das Rückenmark allein oder gleichzeitig über das Gehirn zerstreut sind.

Im Rückenmark führen dieselben zu einer partiellen diffusen Myelitis (diffuse syphilitische Infiltration), welche die häufigste Form der syphilitischen Rückenmarkserkrankung darstellen dürfte. Bei dieser können die entzündeten Herde bald in Erweichung übergehen, bald in Sclerose. Je nach dem Stadium des anatomischen Processes hat man bei den Autopsien bald nur eine mehr oder weniger intensive Hyperämie mit oder ohne verminderte Consistenz des Rückenmarks gefunden (Mollière, Tillot), bald disseminirte Plaques von verhärtetem Bindegewebe, welche Heubner als narbige Residua von gummösen Neubildungen ansieht.

Diese entzündlichen Veränderungen finden sich bald nur an der Peripherie des Rückenmarks und stellen alsdann eine Myelitis corticalis superficialis dar oder sie haben ihren Sitz in der Rückenmarkssubstanz selbst, wo sie als Myelitis centralis bald grössere, bald kleinere Areale des Querschnitts einnehmen. In den meisten Fällen beschränkt sich der Process der Höhenausdehnung nach

auf einen bestimmten Abschnitt des Rückenmarks, bald auf das Hals-, bald auf das Brust-, bald auf das Lendenmark. Ungleich seltener schreitet derselbe continuirlich über einen grossen Theil des Rückenmarks fort, gewöhnlich ascendirend, seltener descendirend.

Diesem diffusen oder disseminirten Auftreten gegenüber ist ein systematisches Befallensein einzelner Stränge des Rückenmarks anatomisch nur in seltenen Ausnahmen nachgewiesen worden. Von Manchen wird diese Form sogar von vornherein d. h. vom grünen Tisch aus in Abrede gestellt. Gewiss hat Broadbent Recht, wenn er sagt: „Es ist nicht die Art der Syphilis, sich bei ihrem Fortschreiten an bestimmte functionelle oder structurelle Systeme zu kehren, und ebensowenig sich auf ein bestimmtes Gefässgebiet zu beschränken.“ Aber mit apodictischer Gewissheit gilt dies doch nur für die Gehirnsyphilis. In Betreff der Rückenmarkssyphilis thun wir besser, wenn wir uns vorläufig noch bescheiden und unser Urtheil uns vorbehalten bis zahlreichere Autopsien vorliegen, denn einzelne der vorliegenden Sectionsbefunde sprechen in der That für die Möglichkeit des isolirten Befallenseins einzelner functionell abgeschlossener Abschnitte. So fand Dejerine einfache Atrophie der Ganglienzellen in den Vorderhörnern des Lendenmarks ohne Entzündung der Neuroglia und mit Freibleiben der weissen Substanz; dasselbe constatirten Andere. Homolle fand die Goll'schen Stränge allein befallen u. s. w.

Ohne Veränderung auch bei sorgfältiger mikroskopischer Untersuchung fanden Dejerine und Götz das Rückenmark eines Syphiliticus, welcher an hochgradigen Lähmungserscheinungen gelitten hatte.

Im Gegensatz hierzu hat Jarisch bei Syphilitischen, welche bei Lebzeiten keinerlei Rückenmarks-Symptome dargeboten hatten, bei der Autopsie Atrophie von Ganglienzellen, Hämorrhagien, glasige Herde und sclerotische Veränderungen in der ganzen Substanz des Rückenmarks nachgewiesen.

Secundär können das Rückenmark und seine Häute afficirt werden in Folge von syphilitischen Affectionen der Wirbelknochen, welche ebenso, wiewohl ungleich seltener als die Schädelknochen, an Ostitis, die zur Caries und Nekrose führt, sowie an Exostosenbildung erkranken können. Die Wirbelexostosen können bei stärkerem Wachs- thume ohne Weiteres eine Compression des Rückenmarks herbeiführen. Bei dem *Malum Pottii syphiliticum*, wie Verneuil und Fournier die syphilitische Spondylitis bezeichnen, kommt es gewöhn-

lich zunächst zu einer Betheiligung der Rückenmarkshäute und erst in Folge von mächtiger Verdickung derselben zur Compression des Rückenmarks selbst.

### Symptome.

Aus dieser bunten Skizze der pathologischen Anatomie der Rückenmarkssyphilis können wir von vornherein schliessen, dass derselben eine grosse Zahl ebenso mannigfaltiger Symptombilder entsprechen müssen.

Wir haben zunächst alle möglichen Formen der Myelitis acuta und chronica zu verzeichnen. Den Leichenbefund einer typischen Myelitis acuta machte Mollière bei einem Syphilitischen, welcher noch die Reste eines abschuppenden pustelförmigen Syphilids an sich trug. Bei diesem stellte sich unter nächtlichen Schmerzen Fieber ein; 14 Tage später vollständige Retentio urinae mit Vertaubung der Beine und linksseitiger Hyperästhesie. Am 24. Tage traten schwere Erscheinungen — heftiges Fieber, Delirien, Sehnenhüpfen — und damit der Tod ein. Einen mehr subacut verlaufenden Fall von Meningomyelitis hat Homolle beschrieben. Auch Halbseitenläsion ist wiederholt beobachtet. Gleichzeitig mit secundären Erscheinungen der Syphilis sah Zeissl in 2 Fällen die Symptome einer transversalen Myelitis auftreten, welche, jeder anderen Behandlung trotzend, endlich einer mercuriellen Kur wichen.

Ausserordentlich rapid war der Verlauf in folgendem von mir beobachteten Falle: Ein kräftiger Maschinenwärter, 47 Jahr alt, inficirt sich Ostern 1879; im Februar 1880 wegen luetischer Iritis mit Schmierkur behandelt, fällt er am Himmelfahrtstag desselben Jahres die Treppe herunter auf die Lendengegend; wegen danach sich steigernder Kopfschmerzen nimmt er die Woche darauf am Dienstag und Mittwoch je eine grosse Dosis Chinin; am Donnerstag Retentio urinae, am Freitag Lähmung beider Beine, Anästhesie, Druckempfindlichkeit der Ischiadici. Auch hier constatirte ich im August 1880 eine spastische Paraplegie mit Zitterbewegungen und hochgradiger Atrophie, aber Erhaltung der electrischen Erregbarkeit. Unter den Folgeerscheinungen der Blasenlähmung und des Decubitus trat bereits am 21. Juli 1887, also  $2\frac{1}{4}$  Jahr nach der Infection, 1 Jahr nach Eintritt der Lähmung, der Tod ein. In wieweit das Trauma zur Entstehung der Paraplegie beigetragen hatte, muss ich dahin gestellt sein lassen. Ich erinnere aber an das, was ich hierüber bei der Hirnsyphilis angeführt habe.

Eine chronisch verlaufende Meningo-Myelitis spinalis beobachtete ich bei einer 50jährigen Ziegeldeckersfrau, welche seit

Jahren an Lues leidend, verschiedene Male abortirt hatte. Obgleich sie längere Zeit mit Schmierkur und sonst auch specifisch behandelt war, bekam sie Mitte December 1879 nach einer Erkältung zunächst Schmerzen und Steifheit in das linke Bein, bald darauf auch in die Arme und Incontinentia urinae und seit Neujahr 1880 war sie nicht mehr im Stande zu gehen. Ein halbes Jahr später Anfang Juni 1880 constatirte ich fast complete spastische Paraplegie, grosse Empfindlichkeit der Wirbelsäule gegen Druck, Parästhesie in den Beinen und Decubitus am Steissbein. Im November 1882 fand ich beide Beine regungslos und in allen Gelenken fest contracturirt mit tiefgehendem Decubitus an der linken Hinterbacke.

Multiple Sclerose sah ich 2 Jahre nach der Infection bei einem 35jährigen herrschaftlichen Diener eintreten. Die dieselbe einleitende Lähmung des rechten Beines hatte sich ganz plötzlich auf einem Wege über Land eingestellt.

Als Begleiterscheinungen der syphilitischen Paraplegie sieht man häufig Kopf- und Rückenschmerzen, welche — und das ist charakteristisch — zur Nachtzeit besonders heftig auftreten. Weiter ist es bezeichnend für den syphilitischen Ursprung der myelitischen Lähmungen, dass selbst schwere Fälle, wo alle 4 Extremitäten gelähmt sind, durch specifische Mittel zur Heilung kommen können. In den meisten Fällen haben wir freilich eine Heilung mit Defect, d. h. mit bleibender Schwäche der vorher gelähmten Gliedmaassen. Auch sind Recidive nicht ausgeschlossen, ja als wahrscheinlich zu befürchten, die dann immer schlimmer sich gestalten, bis durch Cystitis und ausgedehnten Decubitus unter septicämischen Erscheinungen schliesslich der Tod eintritt.

Die syphilitische Myelitis tritt ausserordentlich oft frühzeitig auf, d. h. 3 bis 6 bis 8 Monate post infectionem, seltener spät, 15 bis 25 Jahre danach. Dazwischen steht eine kleine Reihe von Fällen, wo sie im Verlauf des zweiten Jahres sich einstellte.

Von besonderen Formen der syphilitischen Rückenmarkserkrankung haben wir zu nennen solche, welche unter dem Symptomenbild der acuten aufsteigenden Paralyse (Landry), der progressiven Muskelatrophie oder der Tabes auftreten.

Die Fälle von Landry'scher Paralyse, welche bei notorisch Syphilitischen beobachtet sind, haben vor den sonst bekannt gewordenen Beobachtungen dieser ihrem anatomischen Substrat nach noch unbekanntem Krankheit nichts Besonderes voraus. Ohne erhebliche Prodrome oder Sensibilitätsstörungen tritt eine von den unteren nach den

oberen Extremitäten schnell ascendirende Lähmung ein, welche rapid das Leben bedroht durch Lähmung der Athemmuskeln oder im weiteren Verlaufe von 3 bis 7 Wochen durch Decubitus mit septischer Infection. Auch hier, wie bei den nicht syphilitischen Fällen, ist Heilung nicht selten. Einen solchen glücklich ausgehenden Fall hat Chevalet beschrieben. Ein Garde de Paris bekommt beim Nachtdienst plötzlich allgemeine Erstarrung der Glieder unter heftigem, tiefen Schmerz in der Lendengegend; beim Versuche Jemand zu verfolgen versagen die Beine den Dienst; er wäre gefallen, wenn er sich nicht angehalten hätte. Mit Mühe erreicht er seine Wohnung und sein Bett. Während einer Schmierkur tritt Heilung ein. Einen ähnlichen Fall von Heilung hat O. Bayer mitgetheilt. Die Paralysis ascendens tritt gewöhnlich in einem frühzeitigen Stadium der secundären Syphilis, meist schon in dem Jahr der Ansteckung auf.

Von syphilitischer progressiver Muskelatrophie habe ich selbst einen sehr charakteristischen Fall beobachtet und schon I. S. 21 mitgetheilt.

Aehnliche Fälle sind auch von anderen (Dejerine, Eisenlohr) beobachtet, von Baréty Atrophie der Interossei.

Symptome der secundären Erkrankungen des Rückenmarks und seiner Häute auf syphilitischer Basis. Wie wir bei Besprechung der pathologischen Anatomie sahen, werden die Meningen und das Rückenmark selbst sehr häufig in Mitleidenschaft gezogen bei syphilitischen Exostosen, sowie bei Caries der Wirbelknochen. Bei beiden kommt es gewöhnlich zu einer Compression des Rückenmarks.

Bei der Spondylitis syphilitica gehen aber wie bei dem gewöhnlichen Malum Pottii sogenannte Wurzelsymptome, im Wesentlichen Schmerzen, den eigentlichen Compressionssymptomen — Lähmung mit spastischen Erscheinungen — voraus. So sah Mills bei einem 24jährigen syphilitischen Neger nach heftigen Schmerzen mit Steifigkeit im Nacken alsbald motorische Schwäche erst in den oberen, sodann in den unteren Extremitäten eintreten mit nachfolgender Atrophie, Erhaltensein der electrischen Erregbarkeit, aber Verminderung der Sensibilität und Steigerung der Hautreflexe. Nachdem die Entleerungen unwillkürlich geworden waren und Decubitus in geringer Ausdehnung, aber an verschiedenen Stellen sich gezeigt hatte, trat in einem der Erstickungsanfälle, an welchen der Kranke seit Beginn des Leidens gelitten hatte, der Tod ein. Die Autopsie ergab Caries des 2., 3. und 4. Halswirbels mit gummöser Verdickung der Dura mater auf ihrer

Aussenseite auf  $\frac{1}{4}$  bis  $\frac{1}{3}$  Zoll, durch welche das Halsmark plattgedrückt und erweicht und die Cervicalnerven zusammengedrückt und atrophirt waren. Ausserdem fanden sich in der Rückenmarkssubstanz selbst noch 2 Gummigeschwülste, ein grösseres in der Höhe des dritten Halswirbels und ein kleineres über der Cauda equina. Ganz ähnliche Erscheinungen beobachtete übrigens derselbe Arzt bei einer syphilitischen Negerin, welche ebenfalls ein Syphilom auf der Dura hatte, aber ohne Wirbelerkrankung.

Zuweilen hat man bei tertiärer Pharynxaffection mit Rückenmarkssymptomen beobachtet, dass Knochensequester durch den Mund ausgeworfen wurden, die auf einen cariösen Process in den Halswirbeln hinwiesen.

Wir kommen nun zur „syphilitischen Tabes“ und damit zu einer Frage, welche seit fast 10 Jahren von den Neuropathologen der ganzen cultivirten Welt lebhaft discutirt worden ist. Sie lautet:

Welche Rolle spielt die Syphilis in der Aetiologie der Tabes?

Diese Frage wurde zum ersten Male gründlich erörtert von dem bekannten Pariser Syphilidologen Fournier in einem Journalaufsatze „de l'ataxie d'origine syphilitique“ (Annal. de dermatologie et syphilographie 1875/76 p. 187), der in seinen Leçons sur la Syphilis Paris 1876 wiedergegeben wurde. Auf Grund einer Statistik, nach welcher unter 30 Tabischen 24 früher an secundärer Syphilis gelitten hatten, sprach er mit Bestimmtheit seine Ansicht dahin aus: „Die Syphilis ist eine der häufigsten Ursachen der Tabes. Bei jedem Tabischen ist mit der grössten Gründlichkeit nach vorausgegangener Syphilis zu forschen. Kann diese nachgewiesen oder auch nur als wahrscheinlich angenommen werden, so muss eine specifische Behandlung eingeleitet werden, weil durch diese zwar nicht bei ausgebildeter Tabes, wohl aber bei frischer unleugbare Erfolge erreicht werden können“.

In Deutschland trat als energischer Vertreter dieser Anschauungen Erb auf, welcher zunächst 1879 in einem Journalaufsatze (Deutsch. Archiv f. klin. Med. XXIV) und bald darauf auf der Naturforscherversammlung in Baden-Baden in einem Vortrage die ätiologische Bedeutung der Syphilis für die Tabes hervorhob, indessen die Frage noch offen liess, ob die Syphilis nur eine prädisponirende Ursache der Tabes sei oder diese eventuell als eine Localisation der Syphilis angesehen werden könne.

Jetzt wurde die Frage eine internationale. Aber obgleich sie seitdem in der medicinischen Literatur aller Culturvölker discutirt wurde, ist eine Einigung bis jetzt in keiner Weise erzielt worden.

Ausser Fournier und Erb sprachen sich unter Anderen Vulpian und Gowers für, Westphal und Leyden aber gegen einen ätiologischen Zusammenhang zwischen Syphilis und Tabes aus.

Für einen syphilitischen Ursprung der Tabes kann vor allem die Statistik angezogen werden, welche die ausserordentliche Häufigkeit von vorausgegangener Syphilis bei Tabischen beweist. Ich kann hier auf Einzelheiten nicht weiter eingehen, sondern nur anführen, dass Fournier 92 %, Erb 88 %, Vulpian 75 % und Gowers 69 % Syphilis bei Tabes constatirte. Demnach konnte von diesen Autoren bei 100 Tabischen nur 8, bez. 12, 25 oder 31 Mal die Syphilis als Antecedens nicht nachgewiesen werden.

Als Gegenprobe stellte Erb fest, dass bei 500 Kranken, die nicht an Tabes litten, nur 12 % an secundärer Syphilis und 11 % an Schanker allein, also zusammen 23 % an Syphilis überhaupt gelitten hatten. Mithin finden sich hier unter 100 nicht weniger als 77, die niemals an Syphilis erkrankt waren.

Von der grössten Wichtigkeit musste es für die Anhänger der „syphilitischen“ Tabes sein, durch unanfechtbare Beobachtungen nachzuweisen, dass diese durch spezifische Mittel heilbar oder wenigstens besserungsfähig sei. In der That gelang es ihnen eine Reihe solcher Fälle zusammenzutragen, aber die Zahl derselben ist immerhin verschwindend klein gegenüber der von ihnen behaupteten Häufigkeit der Combination beider Affectionen.

Die Zahl der Kurerfolge wird aber noch viel kleiner, wenn man diese Fälle einer eingehenden Kritik unterwirft und

1. die Fälle unterscheidet, welche nicht zur typischen Tabes gehören; und von diesen wiederum
2. diejenigen, bei welchen vor der spezifischen Kur nicht schon andere Mittel, namentlich Thermo- und Electrotherapie in ausgiebiger Weise gebraucht wurden.

Was den ersten Punct anbelangt, so ist hervorzuheben, dass man bei alten Syphilitischen zwei Formen von Rückenmarksaffectionen begegnet, bei denen die Incoordination eine hervorragende Stelle unter den Erscheinungen einnimmt. In vielen Fällen von syphilitischer Paraplegie sehen wir meist frühzeitig Coordinationsstörungen auftreten, weil bei der diffusen Verbreitung des anatomischen Processes auch die Hinterstränge von diesem behelligt werden.

Wir haben es hier also zunächst mit der oben beschriebenen chronischen diffusen Myelitis zu thun. Indessen bei dieser bleibt es in vielen Fällen nicht; sondern durch gleichzeitiges diffuses Befallenwerden des Gehirns kommt es ausserdem zu Gehirnsymptomen der verschiedensten Art, wie ich sie oben als Hemiplegie, Delirien, psychische Störungen u. s. w. geschildert habe. Besonders häufig aber ist die Combination dieser Form der Rückenmarkssyphilis mit allgemeiner Paralyse.

Neben dieser Pseudotabes beobachten wir bei Syphilitischen auch die typische uncomplicirte Form der Hinterstrangsklerose. Es ist nun zwar nicht zu leugnen, dass nicht nur bei der ersteren, sondern auch bei dieser einzelne nicht zu bestreitende Erfolge durch die specifische Behandlung erreicht worden sind. Aber solche sieht man bekanntlich auch bei anderen Kurmethoden, ja zeitweilige Besserung sogar ohne jede Behandlung eintreten.

Doch genug. Auch die ausgesprochensten Anhänger der syphilitischen Ursache müssen mindestens zugestehen, dass, durchaus im Gegensatze zu unseren Erfahrungen bei anderslocalisirten syphilitischen Nervenaffectionen, die syphilitische Tabes, wenn sie seit längerer Zeit besteht, bei specifischer Behandlung nicht mehr Aussicht auf Heilung oder Besserung bietet, als die nicht syphilitische. „Gegen eine alte Tabes, schreibt Fournier, welche sich schon durch wohlausgesprochene locomotorische Ataxie, deutliche Störungen der Sensibilität und solche des Genito-urinal-Apparates kund thut, richtet die specifische Behandlung nichts aus“.

Und auch sonst unterscheidet sich die Tabes der Syphilitiker in gar nichts von der der Nichtsyphilitiker.

Zunächst lassen sich bei syphilitischen Tabischen während des Lebens nur selten noch Spuren von tertiärer Syphilis nachweisen. Sodann aber sind Symptome\*) und Verlauf genau dieselben wie bei nicht-syphilitischer Tabes, und was sehr wichtig ist, auch die bei der Section schliesslich gefundenen anatomischen Veränderungen sind dieselben wie bei jener: eine Hinterstrangsklerose, welche auch mikroskopisch in keiner Weise von der nichtsyphilitischen sich unterscheidet. Auch sonst werden Spuren vorausgegangener Syphilis im übrigen Körper nur selten gefunden.

\*) Beiläufig will ich bemerken, dass bei drei älteren Herren, welche etwa 30 Jahre nach der syphilitischen Affection erst an Tabes erkrankten, die objectiv nachweisbaren Sensibilitätsstörungen auffällig gering waren und der Verlauf der Krankheit ein sehr langsamer.



Schliesslich möchten über die Bedeutung der Syphilis in der Aetiologie der Tabes vorläufig folgende Sätze das Richtige treffen:

1. Es ist nicht zu leugnen, dass die Syphilis eine Rolle, ja eine wichtige Rolle bei der Aetiologie der Tabes spielt, wenn uns gleich die Art ihrer Einwirkung unbekannt ist.

2. Es ist eine offene Frage, ob die Tabes der Syphilitischen eine Krankheit spezifischer Natur ist.

3. Wohl aber dürfen wir annehmen, dass die secundäre Syphilis eine besondere Prädisposition für die Hinterstrangselerosse hervorbringt, in ähnlicher Weise wie für die allgemeine Paralyse.

Die Tabes der Syphilitischen tritt gewöhnlich zuerst auf zwischen dem fünften und fünfzehnten Jahre nach der Infection, am häufigsten zwischen dem sechsten und neunten Jahre; sehr selten im zweiten oder dritten, zuweilen erst nach 20 bis 30 Jahren. In der Mehrzahl der Fälle ist die vorausgegangene Syphilis leicht oder sehr leicht gewesen und hat aus diesem Grunde eine unzureichende Behandlung erfahren.

Die spezifische Therapie der syphilitischen Rückenmarksaffectionen ist dieselbe, wie wir sie bei der Hirnsyphilis besprachen. Indessen sind die Erfolge viel seltener und jedenfalls unvollständiger als bei jener. Ja in manchen Fällen hat man sogar eine Verschlimmerung der Erscheinungen wahrgenommen, namentlich während rigoröser Kuren bei Geschwächten und Decrepiden. Aus diesem Grunde sei man im Ganzen vorsichtiger in der Dosirung als bei der Behandlung der Hirnsyphilis.

#### IV. Syphilis der peripheren Nerven.

Ueber die Syphilis der peripheren Nerven wissen wir im Allgemeinen nicht allzuviel.

Syphilitische Affectionen derselben können secundär oder primär auftreten oder schliesslich als rein functionelle Erkrankungen, so namentlich als Neuralgien.

Secundär sehen wir namentlich im Verlaufe von syphilitischen Processen an der Gehirnbasis — durch den Druck von Exostosen, häufiger aber durch gummöse Entzündungen an den Hirnhäuten oder an den Knochen — meist an mehreren Hirnnerven zugleich Compressionsneuritis eintreten. Besonders häufig werden die auf einer grossen Strecke ihres peripheren Verlaufs an der Hirnbasis verlaufenden Augenmuskelnerven von jenen Processen in Mitleidenschaft gezogen; doch können in manchen Fällen auch andere Hirnnerven an die Reihe kommen. Wie

ich oben S. 721 erwähnte, gehen Augenmuskellähmungen häufig der schweren Cerebralsyphilis voraus, in dem einen von mir mitgetheilten Falle eine linksseitige Abducenslähmung der ein Jahr später entstandenen rechtsseitigen Hemiplegie. Aus diesem Grunde sollte man in jedem Falle von Augenmuskellähmung auf Syphilis inquiriren und selbst, wenn nur die Wahrscheinlichkeit vorliegt, eine vorsichtige specifische Behandlung einleiten, am besten mit Jodkalium, welches ja auch bei fehlender syphilitischer Basis von den Augenärzten empfohlen wird.

Ausser den Augenmuskellähmungen werden nicht selten Lähmungen des Facialis beobachtet, in einem Falle (Lailler 1863) sogar die seltene Diplegia facialis. Vidal sah Facialislähmung in einem Falle sehr frühzeitig, schon einen Monat nach dem Schanker eintreten. In schweren und namentlich in älteren Fällen verspreche man sich von der specifischen Behandlung ja nicht immer Heilung. Nach 6 Monaten consequent fortgesetzter specifischer und electricischer Behandlung erzielte ich solche bei einer 26jährigen Schneidersfrau, die deutliche Symptome von Lues zeigte und neben drei ausgetragenen Kindern zwei Aborte im siebenten Monat gehabt hatte.

Primäre syphilitische Erkrankungen der Nerven sind selten beobachtet in Gestalt einer von den Franzosen als sclero-gummös bezeichneten Neuritis. Diese stellt sich anfangs als eine grauröthliche Infiltration des Nerven an einer oder mehreren Stellen seines Verlaufes dar. Später nehmen diese meist verdickten Abschnitte der Nerven eine gelbliche Färbung an; noch später tritt Atrophie mit Verkleinerung des Querschnittes ein und schliesslich kann die Nervenscheide allein übrig bleiben.

An den einzelnen Rückenmarksnerven hat man syphilitische Affectionen überhaupt ungleich seltener auftreten sehen als an den Hirnnerven, namentlich aber primär. Dela-Field in New-York (1872) beschrieb erbsengrosse käsige Gummigeschwülste an den Nerven der Cauda equina.

Ich selbst sah u. a. eine syphilitische Lähmung und Atrophie des linken Deltoideus und in geringerem Grade auch der übrigen Schultermuskeln bei einer 30jährigen Bergmannsfrau. Bei ihrem Ehemann wie bei ihr selbst waren schon längere Zeit zuvor deutliche Symptome der latenten Lues nachgewiesen worden. Die Frau selbst hatte die ersten 6 Mal im siebenten Monat abortirt. Dem anhaltenden Gebrauch von Jodkalium während der siebenten Schwangerschaft war es wohl zu danken, dass die siebente Frucht ausgetragen wurde und lebend zur Welt kam. Die heftigen Schmerzen in Schulter und Arm, welche der Lähmung

vorangegangen waren, bestanden noch. Schmerzen, wie Lähmung und Atrophie, besserten sich unter specifischer und electricischer Behandlung auffallend schnell. Als nach 3 Monaten Heilung eingetreten war, zeigte sich weiter ein fünfmarkgrosses Geschwür am linken Unterschenkel, welches erst nach 8 Monaten verheilte. Für den specifischen Character der peripheren Lähmung in diesem Falle spricht unter anderen auch der Umstand, dass die Kranke sich etwa 16 Monate nach dem Auftreten der Deltoideuslähmung mit Ulceration des weichen Gaumens vorstellte, durch welche trotz energischer Schmierkur (4 g pro die), Gurgeln mit Sublimat und zuletzt Gebrauch von Calomel 1 g jeden Abend fast der ganze weiche Gaumen binnen 8 Tagen verloren ging.

Eine periphere Lähmung im Gebiete sämmtlicher drei Hauptnervenstämme des rechten Arms mit totaler Lähmung und Atrophie der Handmuskulatur und Beugecontractur der Hand sah ich bei einem 42jährigen Bauunternehmer aus Sachsen, der sich vor 25 Jahren inficirt und n. a. an Psoriasis seitdem gelitten hatte. Ausserdem bestand Facialiscontractur rechts und Mydriasis links. In diesem Falle wie in dem vorgenannten war der periphere Ursprung der Lähmung durch die Aufhebung bez. Herabsetzung der electricischen Erregbarkeit sicher gestellt.

Functioneller Natur sollen namentlich die bei Syphilitischen beobachteten peripheren Neuralgien sein. Diese sind keineswegs selten und nicht nur in den Bahnen von Schädelnerven, des Trigemini und Occipitalis, sondern auch in denen des Plexus brachialis und lumbosacralis, wie der Intercostalnerven beobachtet.

Vor einigen Jahren wurde ich auf eine typische Localisation der luetischen Neuralgien am Schädel aufmerksam und zwar in Nervenbahnen, welche sonst von isolirten neuralgischen Schmerzen in ungewöhnlicher Weise verschont zu sein pflegen. In diesen Fällen werden die Schmerzen spontan, wie bei Druck ausschliesslich innerhalb eines etwa 2 bis 3 Querfinger breiten Streifens empfunden, welcher sich zu beiden Seiten des Kopfes von der Ohrengegend aufwärts wie ein Kinderkamm über den Schädel hinweg erstreckt\*).

Offenbar waren hier die Bahnen der Nn. auriculotemporalis und occipitalis minor beiderseits Sitz des Schmerzes.

Das Coincidiren dieser Neuralgie mit Lues fand ich in den letzten Jahren so constant, dass ich jetzt nicht anstehe bei so localisirten

\*) Seeligmüller, über syphilitische Neuralgien. Vortrag auf der Naturforscher-Versammlung zu Freiburg im B. Deutsche med. Wochenschrift 1883 No. 43, S. 624.

neuralgischen Schmerzen die Vermuthung einer specifischen Ursache auszusprechen, vorausgesetzt dass im Mittelohr und an den Schädelknochen keine Erkrankung nachzuweisen ist. Bis jetzt habe ich mich in dieser Diagnose niemals getäuscht, obwohl die Feststellung der constitutionellen Syphilis in manchen Fällen sehr schwierig war. Ich habe schon oben S. 719 eines solchen Falles bei einer Nähterin Erwähnung gethan. Bei einer anderen Frau führte ebenfalls nach mehrwöchentlicher vergeblicher Behandlung die durch Untersuchung des Mannes sicher gestellte luetische Basis eine specifische Medication und damit schnelle Heilung herbei.

Ebenso wie eine Neuralgie am Schädel durch Periostitis der entsprechenden Knochen, so kann auch an der unteren Extremität durch eine solche der Tibia und des Femur eine Neuralgie des Cruralis und Saphenus major oder selbst des Ischiadicus vorgetäuscht werden. Die Untersuchung auf Druckpunkte im Verlaufe der betreffenden Nerven wird den Irrthum bald herausstellen.

Die Zeit, welche zwischen der Infection und dem Auftreten der Neuralgie verläuft, kann zwischen 2 und 15 Jahren betragen. Aus diesem Grunde dürften nur solche Aerzte in der Lage sein über die luetische Basis von Neuralgien zu urtheilen, die auf die Syphilis als ätiologisches Moment für Neurosen jeder Art ihre Aufmerksamkeit gerichtet halten.

### V. Syphilis des Sympathicus.

Beobachtungen übersyphilitische Affectionen des Sympathicus dürften noch ausserordentlich spärlich sein.

Petrow (1873) hat indessen durch die anatomische Untersuchung des Sympathicus an einer Reihe von constitutionell syphilitischen Personen die Ueberzeugung gewonnen, dass die Lues constant von gewissen Veränderungen der Nervenzellen, wie des Bindegewebes der Ganglien begleitet ist.

Ausserdem bin ich sehr geneigt in folgendem von mir beobachteten sehr eigenthümlichen Fall die von Marchand mikroskopisch untersuchten Veränderungen am Sympathicus und einzelnen peripheren Nerven als syphilitische Veränderungen zu deuten.

Bei einem 37jährigen seit längerer Zeit tuberculösen Potator, der 17 Jahre zuvor sich einen Schanker mit vereiternden Bubonen zugezogen hatte, stellte sich allmählich eine motorische Lähmung der rechten Körperhälfte ein, zuerst des Beines, dann des Armes und schliesslich

auch im Gebiete des rechten Facialis. Dazu kam eine anästhetische Zone auf der rechten Seite des Halses, die sich ungefähr mit dem Gebiet des N. auricularis magnus deckte. Allmählich traten unter sichtlicher Abmagerung der Schultermusculatur auch Schmerzen in der rechten Schulter, später auch in der linken auf und bestanden schliesslich in allen vier Extremitäten, so dass am linken Ischiadicus, wo sie am meisten wütheten, die Nervendehnung ausgeführt wurde. Gegen den letalen Ausgang hin, der etwa 13 Monate nach Beginn der nervösen Störungen eintrat, war der rechte Arm vollständig gelähmt. Ein centraler Ursprung der nervösen Störungen, welcher zu Anfang durch die streng hemiplegische Form der Lähmung wahrscheinlich gemacht wurde, musste mit Bestimmtheit ausgeschlossen werden, seitdem in den gelähmten Muskeln Herabsetzung der faradischen und galvanischen Erregbarkeit constatirt war.

Bei der Section fand sich ausser einer ziemlich beschränkten chronisch-tuberculösen Affection beider Lungen eine sehr ausgedehnte Erkrankung des Nervensystems, und zwar hauptsächlich des N. sympathicus und der peripheren Nerven, am stärksten im Bereiche des rechten Plexus brachialis und des linken Ischiadicus, welche beträchtlich verdickt waren, während die Centralorgane unbetheiligt erschienen. Die Erkrankung des Sympathicus betraf hauptsächlich das beträchtlich vergrösserte obere Halsganglion der rechten Seite, sowie den ganzen Plexus coeliacus, dessen Ganglien und Verbindungsstränge stark vergrössert waren. Endlich fanden sich beide Nebennieren in umfangreiche Geschwülste umgewandelt. Mikroskopisch stellte sich der Process im Sympathicus wie in den peripheren Nerven als eine zellige Infiltration ohne Neigung weder zum Zerfall noch zur Bindegewebsbildung dar.

### Erkrankungen des Nervensystems bei hereditärer Syphilis.

Bei hereditär Syphilitischen sind nicht nur in der Kindheit, im Alter von 2 Monaten (H enoch) oder von 10 oder 15 Jahren, sondern auch später, so in einem Falle von Zambaco im Alter von 26 Jahren Lähmungen, häufig Paraplegien und zwar auch der oberen Extremitäten allein (H enoch), seltener Hemiplegien beobachtet worden. In den meisten dieser Fälle gingen die Lähmungserscheinungen bei specifischer Behandlung schnell zurück. So sah ich bei einem zweijährigen Knaben eine schwere totale Paraplegie bereits nach dem zweiten Sublimatbade sich bessern, und schon nach dem vierzehnten war Stehen am Stuhl und etwa 14 Tage später Gehen mit Unterstützung möglich. Die Para-

plegie, welche unter dieser specifischen Behandlung binnen 2 Monaten vollständig heilte, hatte sich während des Bestehens einer hartnäckigen Psoriasis palmaris und plantaris im Laufe eines Vierteljahres allmählich entwickelt. Der Vater concedirte einen Schanker ohne Folgen; schob aber die Quelle der Infection auf die Amme, der aber weiter nichts vorgeworfen werden konnte, als dass sie nachträglich als ein gewissenloses Frauenzimmer bekannt geworden war.

Auch andere Erscheinungen können bei Syphilis hereditaria auftreten. So sah ich jüngst einen dicken, fettreichen dreijährigen Knaben, welcher periodisch an typisch auftretenden Kopfschmerzen litt, die nach Jodkalium in kleinen Dosen regelmässig zurückgingen und nach fortgesetzter specifischer Behandlung vollständig verschwanden. Der Vater hatte vor 7 Jahren einen Schanker, der Knabe selbst kurz vor dem Auftreten der Kopfschmerzen ein Syphilid gehabt.

Bei dieser Gelegenheit möchte ich zum Schlusse noch auf eine hereditär syphilitische Affection aufmerksam machen, welche leicht zur Verwechslung mit Lähmungserscheinungen Veranlassung geben kann, während es sich um ein Gelenkleiden, die syphilitische Arthropathie der Kinder handelt. Ende 1885 wurde ich zu einer Puerperalmanie nach ausserhalb gerufen. Ich fand eine junge Frau von 24 Jahren, welche vor 6 Wochen das erste Kind geboren, im Zustande apathischer Verwirrtheit, die nach Sinnestäuschungen und maniacalischer Aufregung vom fünften Tage post partum an zurückgeblieben war. Das sehr kleine elende Kind hatte alsbald nach der Geburt eine hartnäckige Entzündung am Nabel und gleichzeitig scleröse Anschwellung der unteren Extremitäten, schliesslich aber Vereiterung fast aller grösseren Gelenke bekommen, an einzelnen sogar mit Perforation des Eiters nach aussen. Unter Sublimatbädern und Jodoform waren die Gelenke aber sämmtlich verheilt, bis auf das linke Kniegelenk, welches zur Zeit noch eiterte. Ausserdem waren beide Tibiae in ihrem oberen Drittel durch Gummata stark aufgetrieben. (Mutter und Kind sind, wie ich kürzlich [December 1886] hörte, nach specifischen Kuren vollständig genesen.)

# Literatur-Verzeichniss.

Das folgende Literatur-Verzeichniss umfasst beide Bände der Neuropathologie. Dasselbe kann an sich keinen Anspruch auf Vollständigkeit machen; indessen ist überall, wo es möglich war, über einzelne Abschnitte auf leicht erreichbare ausführliche Zusammenstellungen der Literatur, z. B. in Schmidt's Jahrbüchern, verwiesen. Ausserdem ist besonders darauf Rücksicht genommen, dass die Aufsätze bez. Bücher derjenigen Autoren angeführt sind, welche im Text namentlich genannt waren. Besonders reichhaltige Literaturquellen sind durch fetten Druck der Autorennamen hervorgehoben.

## Literatur-Verzeichniss zu Band I.

### **Nervenkrankheiten im Allgemeinen.**

#### **Anatomie und Physiologie.**

1. Longet, F. A., Anatomie und Physiologie des Nervensystems des Menschen u. d. Wirbelthiere, übers. von J. A. Hein. Leipzig 1847.
2. Schiff, J. M., Lehrb. d. Muskel- und Nervenphysiologie. Lahr 1858—59.
3. Claude Bernard, Leçons sur la physiologie et la pathologie du système nerveux. Paris 1858, 2 vol.
4. Poincaré, Leçons sur la physiologie normale et pathologique du système nerveux. 3 vol. Paris 1873.
5. Vulpian, Leçons sur l'appareil vaso-moteur. 2 vol. Paris 1875.
6. Hermann, L., Handb. d. Physiologie. Bd. 1 u. 2. Leipzig 1879—80.
7. Henle, J., Handbuch der Nervenlehre. 2. Aufl. Braunschweig 1876.
8. Schwalbe, G., Lehrbuch der Neurologie. Erlangen 1881.
9. Duchenne, Physiologie des mouvements. Paris 1867. Deutsch von Wernicke. Berlin 1885.
10. Hirschfeld-Leveillé, Atlas des Muskel- und Nervensystems. Paris.

#### **Pathologie und Therapie.**

##### Handbücher und Lehrbücher.

11. Romberg, M. H., Lehrbuch der Nervenkrankh. des Menschen. 3. Aufl. Berlin 1853—57.
12. Hasse, K. E., Handb. d. spec. Pathol. und Therapie, herausgegeben von Rud. Virchow. Krankh. d. Nervensyst. 2. Aufl. Erlangen 1869.

13. Rosenthal, M., Klinik der Nervenkrankheiten. 2. Aufl. Stuttgart 1875.
14. —, Diagnostik u. Therapie d. Rückenmarkskrankh. in 12 Vorles. Wien 1884.
15. Eulenburg, Albert, Lehrbuch der Nervenkrankh. 2. Aufl. Berlin 1878.
16. Hammond, William A., Treatise on the diseases of the nervous system. 6. Aufl. New-York 1876.
17. Grasset, J., Traité pratique des maladies du système nerveux. 3. éd. Montpellier-Paris 1886.
18. Ross, James, A treatise on the diseases of the nervous system. 2. ed. Lond. 1883.
19. Erb, W., Krankh. d. periph. cerebro-spinalen Nerven. 2. Aufl. Leipzig 1876.
20. —, Krankh. d. Rückenmarks und d. verlängerten Marks. 2. Aufl. Leipzig 1878.
21. Leyden, E., Klinik der Rückenmarkskrankheiten. 2 Bde. Berlin 1874.
22. Charcot, J. M., Leçons sur les maladies du système nerveux. 2. éd. 3 vol. Paris 1875—86. 1 u. 2 deutsch von Fetzner. Stuttg. 1878.
23. Wernicke, C., Lehrb. d. Gehirnkrankheiten. 3 Bde. Kassel 1881—83.
24. Gowers, W. R., Lectures on the diagnosis of diseases of the brain. London 1885. (Deutsch von Mommsen. Freiburg 1886.)
25. —, The diagnosis of diseases of the spinal cord. 2. ed. London 1881. (Deutsch von Weiss.)
26. —, A manual of the nervous system. vol. I. Diseases of the spinal cord and the nerves. London 1886.
27. Bramwell, Byrom, The diseases of the spinal cord. London 1882. (Deutsch von Weiss.)
28. Moebius, P. J., Allgem. Diagnostik der Nervenkrankh. Leipzig 1886.

-13.

### Allgemeine Gesetze für die Functionirung der Nerven.

#### Reflexbewegungen.

29. Pflüger, Ueber die sensorischen Function. d. Rückenmarks. Berlin 1853.
30. Setschenow, J., Physiol. Studien über den Hemmungsmechanismus für die Reflexthätigkeit im Gehirn des Frosches. Berlin 1863.
31. Sachs, C., Archiv für Anatomie und Physiologie 1874.
32. Erb, W., Archiv für Psychiatrie IV, p. 792, 1875.
33. Westphal, C., ibidem p. 883.
34. Schultze und Fürbringer, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1875, p. 929.
35. Berger, O., Centralbl. f. Nervenheilk. No. 4, 1879.

-82.

### Allgemeine Therapie.

-36.

#### Thermotherapie.

#### Kaltwasserkur.

36. Winternitz, Hydrotherapie. Leipzig 1881.
37. Czerwinski, J., Compendium der Thermotherapie (Wasserkur). Wien 1875.
38. Anjel, Grundzüge der Wasserkur. 2. Aufl. Berlin 1886.



**Warmwasserkur.**

39. Braun, Systematisches Lehrb. d. Balneotherapie, herausgeb. v. Fromm.
  40. Helfft, Balneotherapie, bearbeitet von Thilenius. 9. Aufl. Berlin 1882.
  41. Zinkeisen, Compendium der Balneotherapie.
- 
42. Oertel, M. J., Therapie der Kreislaufstörungen. 3. Aufl. Leipzig 1885.
  43. —, Ueber Terrainkurorte. Leipzig 1886.

**Electrotherapie und Electrodiagnostik.**

44. Duchenne, De l'électrisation localisée. 3. éd. 1872.
45. Remak, R., Galvanotherapie. Berlin 1858.
46. Meyer, M., Die El. in ihrer Anwend. auf d. pract. M. 4. Aufl. Berl. 1883.
47. v. Ziemssen, H., Die El. in der Medicin. 5. Aufl. Berlin 1887.
48. Brenner, R., Untersuchungen und Beobachtungen. Leipzig 1868—69.
49. Rosenthal und M. Bernhardt, Electricitätslehre für Mediciner und Electrotherapie. Berlin 1884.
50. Remak, E., Art. Electrodiagnostik und Electrotherapie in Eulenburg's Real-Encyclopädie VI. 2. Aufl. Wien 1886.
51. Erb, W., Handbuch der Electrotherapie. 2. Aufl. Leipzig 1886.
52. Pierson, Compendium der Electrotherapie. 4. Aufl. 1885.
53. Moebius, P., Berichte zur Electrotherapie in Schmidt's Jahrb. CXCIV, p. 177, CCI, p. 281 und CCXIII. p. 73.
54. Schulz, R., Bericht z. Electrotherapie in Schmidt's Jahrb. CLXXIX, p. 89.

**Heilgymnastik und Massage.**

55. Schreiber, Zimmerygymnastik. 21. Aufl. Leipzig 1886.
56. Eulenburg, M., Die schwedische Heilgymnastik. Berlin 1853. Art. „Heilgymnastik“ in A. Eulenburg's Real-Encycl. 2. Aufl. IX, p. 238.
57. Schreiber, J., Massage. Wien und Leipzig 1883.
58. Klemm, Die Muskelklopfung. Riga 1877.

**A. Anatomische Krankheiten der peripheren Nerven.****Periphere traumatische Lähmung.**

59. Leegaard, Deutsches Archiv f. klin. Med. XXVI, 1880, p. 459.
60. Weir-Mitchell, Injuries of nerves. London 1872.
61. Lüderitz, Zeitschr. f. klin. Med. II, p. 97.
62. Arloing und Tripier, Arch. de Physiol. 1869.
63. Baierlacher, Aerztl. Intelligenzbl. 1859, No. 4.
64. Bärwinkel, Archiv der Heilkunde 1871.
65. Letiévant, Traité des sections nerveuses. Paris 1873.
66. Leser, Ischämische Muskellähmungen und Contracturen. Leipzig 1884.

**Neuritis.**

67. Klemm, Neuritis migrans Diss. Strassburg 1874.
68. Gombault, Névrite segmentaire péri-axile. Arch. de Neurologie, Tome I, 1880—81, p. 11 u. 178.
69. Nothnagel, H., Ueber Neuritis. Volkmann's klin. Vorträge No. 103.

70. Friedreich, Ueber progressive Muskelatrophie. 1873.  
 71. Leyden, Ueber Reflexlähmungen. Volkmann's klin. Vortr. 1870, No. 2.  
 72. Leyden, Charité-Annalen V, p. 206 und Zeitschr. f. klin. Med. 1880.  
 73. Duménil, Gazette Hebdom. 1864, p. 203; *ibid.* 1866, p. 51, 67, 84;  
*ibid.* 1886, p. 51 u. ff.  
 74. Joffroy, Arch. de physiol., Tome VI, 1879, p. 172.  
 75. Eichhorst, Neuritis acuta progressiva. Virchow's Archiv. Bd. LX, IX.

## B. Functionelle Erkrankungen der peripheren Nerven.

### Olfactorius.

76. Althaus, J., Arch. f. Psychiatrie. Bd. XII, 1882, p. 136.  
 77. Prévost, Gaz. méd. de Paris 1866, No. 37.  
 78. Stricker, W., Virchow's Arch. Bd. XLI, 1868, p. 290.  
 79. Notta, Arch. génér. de Méd. VI. Série, Tome XV, 1870, p. 385.  
 80. Ogle, Anosmia, Med.-Chir. Transactions. Vol. LIII, 1870, p. 274.

### Anästhesie.

81. Goltz, Centralbl. der med. Wissenschaft 1863, No. 18.  
 82. Mosler, Der Sieveking'sche Aesthesiometer. Arch. der Heilkunde 1864.  
 83. Eulenburg, Thermästhesiometer. Berl. klin. Wochenschr. 1866, No. 46.  
 84. —, Verfahren zur Drucksinnmessung. Berl. klin. Wochenschr. 1869, No. 44.  
 85. Nothnagel, Arch. f. klin. Med. II, 1867.  
 86. Landois und Mosler, Berl. klin. Wochenschr. 1868.

### Anästhesie des Trigemini.

87. Meissner, Zeitschr. f. rat. Med. 3. Reihe, XXIX, 1867.  
 88. Senftleben, Virchow's Arch. Bd. 65, S. 69, 1875.

### Neuralgie.

89. Valleix, Traité de névralgies ou affections douloureuses des nerfs. P. 1841.  
 90. Bretschneider, Pathologie u. Ther. der äusseren Neuralgien 1847.  
 91. Anstie, F. E., Neuralgia, and the diseases that resemble it. London  
 1871, p. 133.

### Neuralgie des Trigemini.

92. Fothergill, Medical Observations and Inquiries. Vol. V, 1773, p. 192.  
 93. Trounseau, De la névralgie épileptiforme. Arch. génér. de méd.,  
 V. Série, Tome I, 1853. Vol I, p. 33.  
 94. Seeligmüller, A., Neuralgia supraorbitalis intermittens. Centralbl. f.  
 Nervenheilkunde, Bd. III, 1880, p. 209.  
 95. Hutchinson, J., Royal Lond. Ophthalm. Hosp. Reports, Vol. V, part 3, 1866.  
 96. Wyss, O., Beitrag z. Kenntniss d. Herpes Zoster. Arch. f. Heilk. 1871.

### Neuralgia phrenica.

97. Peter, M., Névralgies diaphragmatiques et faits morbides connexes.  
 Archiv. génér. VI. Série, Tome XVII, 1872, p. 303.

**Brachialneuralgie.**

98. Lussana, Gaz. med. ital. Lombard. 1858 (Schmidt's Jahrb. CVIII, p. 168).  
 99. Bergson, Annal. univers. 1860.  
 100. Schramm, Bayr. Intelligenzbl. 1859, No. 7.  
 101. Rosenthal, M., Wiener allgem. med. Zeitschr. 1864, No. 7 u. 8.  
 102. Weir-Mitchell, Traumatic neuralgia: section of median nerve. The American Journal of the Medical Sciences, Vol. II, 1874, p. 17.  
 103. —, Neurotomy. The American Journal of the Medical Sciences, Vol. I, 1876, p. 321.  
 104. Seeligmüller, Arch. f. Psychiatric VI.

**Intercostalneuralgie.**

105. Bassereau, Essai sur la névralgie des nerfs intercost. 1840.  
 106. Beau, Arch. génér. 1847.

**Mastodynie.**

107. Cooper, A., Illustr. of the diseases of the breast. London 1829.  
 108. Rosenthal, M., Wiener med. Presse 1873, No. 2 u. 3.

**Ischias.**

109. Lentin, Hufeland's Journ. I, 1795.  
 110. Rosenthal, Wiener allg. med. Zeitung 1864, No. 11—14.  
 111. Fournier, L'Union Médicale, Nov. 1868.  
 112. — Medical Times and Gazette, Vol. II, 1868, p. 647.  
 113. Anstie, Med. Times 1874, Mai u. Juni.  
 114. Cotugno, Comment. de ischiade nervosa. Neapol. 1764.  
 115. Landouzy, De la sciatique et de l'atrophie musculaire qui peut la compliquer. Arch. génér. de méd. VI. Série, Tome XXV, 1875, p. 303, 424 u. 562.  
 116. Weir-Mitchell, The American Journal of the Medical Sciences. Vol. LXXVI, July, 1878, p. 17.

**Neuralgien der Geschlechtsorgane.**

117. Liegey, Presse méd. 1855, No. 37.  
 118. Dardel, Gaz. méd. de Lyon 1867.  
 119. Weir-Mitchell, Philad. med. Times 1873.

**Coccygodynie.**

120. Simpson, Med. Times and Gaz. July 1859.  
 121. Seeligmüller, Neuropathol. Beobacht. Halle 1873, p. 25.

**Gelenkneurosen.**

122. Brodie, Diseases of the joints. Lond. 1822, deutsch von Soer, Koblenz 1853, p. 168 u. 301.  
 123. —, Local nervous affections. Lond. 1837, deutsch von Behrend. Leipzig 1847, p. 375.  
 124. Stromeyer, Handb. der Chirurgie 1844, I, p. 503.  
 125. —, Erfahrungen über Localneurosen. Hannover 1873.

126. Esmarch, Ueber Gelenkneurosen 1872.  
 127. Hilton, Rest and Pain. Lond. 1863, p. 215.  
 128. Berger, O., Berlin. klin. Wochenschr. 1873, No. 22—24.  
 129. —, Deutsche Zeitschr. f. pract. Medicin 1874.  
 130. Meyer, Mor., Berlin. klin. Wochenschr. 1874, No. 26.  
 131. Eulenburg, A., Deutsche Zeitschr. f. pract. Medicin 1877.

-212.

### Entbindungslähmungen.

132. Duchenne, Électris. localisée 3. éd. Paris 1872, p. 354 ff.  
 133. Nadaud, Paralysies obstétricales. Paris 1872.  
 134. Seeligmüller, Berlin. klin. Wochenschr. 1874, No. 40 u. 41.  
 135. Küstner, Volkmann's klin. Vortr. No. 167.  
 136. Litzmann, Arch. f. Gynäk. XVI.

-214.

### Rheumatische Lähmungen.

137. Valtat, Rev. de méd. et de chir. 1879, No. 4.  
 138. Charcot, Progrès méd. 1882.

-220.

### Bleilähmung.

139. Tanquerel des Planches, Traité des maladies de plomb. 1839.  
 140. Remak, E., in Eulenburg. Encyclop. 2. Aufl. III, p. 113.

-223.

### Arseniklähmung.

141. Imbert-Gourbeyre, Des suites de l'empoisonnem. arsénical. Paris 1881.  
 142. Seeligmüller, A., Deutsche med. Wochenschr. VII, 14—17, 1881.

23.

### Zinklähmung.

143. Schlockow, Deutsche med. Wochenschr. 17 u. 18, 1879.

-227.

### Diphtheritische Lähmungen.

144. Weber, G. F., Virchow's Arch. Bd. XXV, 1862, p. 114 u. ibid. Bd. XXVIII, 1863, p. 489.  
 145. Buhl, Zeitschr. f. Biologie III. 341.  
 146. Meyer, P., Virchow's Arch. Bd. LXXXV, 1881, p. 198.  
 147. Rumpf, Ataxie nach Diphtheritis. Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XX, 1877, p. 120.  
 148. Schulz, R., Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XXXIII, 1878—79, p. 360.  
 149. Landouzy, Des paralysies dans les maladies aiguës. Paris 1880, p. 42.  
 150. Dejerine, Gaz. méd. de Paris, No. 38, 1877; — Arch. de Physiol. II. Série, Tome V, 1878, p. 107 u. Gaz. hebdom. de méd. 1877, p. 814.

-231.

### Posttyphöse und postfebrile Lähmungen.

151. Gubler, A., Arch. génér. de méd. Tome I, 1860, p. 402; ibidem p. 696.  
 152. Leudet, Gaz. des hôp. 1861, No. 58.  
 153. Macario, Gaz. méd. de Paris, 1857, No. 6.  
 154. Bergeron, Jules, Gangrène de l'oreille et paralysie générale consécutive à la rougeole. Autopsie. Gaz. des hôp. 1868, p. 5.  
 155. Larivière, Paralysie à la suite de la rougeole. Gaz. des hôp. 1869, p. 435.

156. Délioux de Savignac, Paralysies dans la dysenterie et les coliques sèches. *L'Union Médicale*. III. Série, Tome III, 1867, p. 203.
157. Macario, De la paralysie pneumonique. *L'Union Médicale*, Tome IV, 1859, p. 277.
158. Lépine, De l'hémiplégie pneumonique. Thèse de Paris, 1870.
159. Nothnagel, Die nervösen Nachkrankheiten d. Abdominaltyphus. Deutsch. Arch. f. klin. Med. Bd. IX, 1872, p. 489.
160. Surmay, Arch. gén. de méd. Tome I, 1865, p. 678.
161. Eisenlohr, Zur Pathologie der Typhuslähmung. Arch. f. Psychiat. Bd. VI, 1875, p. 543.
162. Kahler u. Pick, Ueber Ataxie nach acuten Erkrankungen. Prager Vierteljahrsschr. Bd. CXLI, 1879, p. 77.
163. Berger, Halbseitige Lähmung im Verlaufe des Darmtyphus. Berl. klin. Wochenschr. 1870, pp. 363, 373.
164. Vincent, Paral. dans la fièvre intermittente. Thèse de Montpellier. 1878.
165. Westphal, Arch. f. Psychiat. Bd. III, p. 376.
166. Ebstein, W., Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. X, 1872, p. 595. Ibid. Bd. IX, 1872, p. 528.
167. Michel, Oculomotoriuslähmung bei Rheumatismus articulorum acutus. Klin. Monatsbl. f. Augenheilk. Bd. X, 1872, p. 167.

#### Facialislähmung.

s.

168. Erb, Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. IV, 1868, p. 535; Bd. V, 1869 p. 42. Ibid. Bd. VII, 1870; Ueber rheumatische Facialislähmungen Bd. XV, 1874, p. 6.
169. Wachsmuth, Ueber progressive Bulbär-Paralyse u. die Diplegia facialis Dorpat, 1864.
170. Pierréson, De la diplégie faciale. Arch. génér. de méd. VI. Série, Tome X, 1867, Vol. II, pp. 159 u. 296.
171. Bärwinkel, Zur Casuistik der doppelseitigen Faciallähmungen. Arch. f. Heilkunde Bd. VIII, 1867, p. 71.

#### Lähmung des Vago-Accessorius.

172. Erb, W., Arch. f. klin. Med. IV, p. 246, 1868.
173. Seeligmüller, A., Arch. f. Psych. III, S. 433, 1871.
174. Holz, B., Dissertation. Berlin 1877.
175. Remak, E., Deutsche med. Wochenschr. 1885, No. 27.
176. Kredel, L., Arch. f. klin. Med. 1882.
177. Edinger, Neurosen des Vagus. Eulenb. Encyclop. 1. Aufl. XV; daselbst siehe die ausführliche Literatur der Vagusneurosen.

#### Lähmungen an der oberen Extremität.

s.

178. v. Krafft-Ebing, Krückenlähmung. Deutsch. Arch. f. klin. Med. Bd. IX, 1872, p. 125.
179. Erb, W., Verhandl. des naturhistor. Vereins zu Heidelb. 1875, p. 130.
180. Hoedemaker, (H. ten Cate). Ueber die von Erb zuerst beschriebene combinirte Lähmungsform an der oberen Extremität. Archiv f. Psychiat. Bd. IX, 1879, p. 738.

181. Remak, E., Berl. klin. Wochenschr. 1877, No. 9.  
 182. Paget, Medical Times and Gazette. March 1869.  
 183. Seeligmüller, Ueber Sympathicusaffectionen bei Verletzungen des Plexus brachialis. Berl. klin. Wochenschr. 1870, p. 313.  
 184. Ferrier, D. u. Yeo, G., On the Functional Relations of the Motor Roots of the Brachial and Lumbo-sacral Plexuses. Proceedings of the Royal Society. Vol. XXXII, March 24. to June 16, 1881, p. 12.  
 185. Bernhardt, M., Zeitschr. f. klin. Medicin, Bd. IV, 1882, H. 3.  
 186. Berger, O., Lähmung der N. thorac. longus. Breslau 1873; s. daselbst die ausführliche Literatur der Serratuslähmungen.  
 187. Seeligmüller, Neurolog. Cbl. 1882.

### Lähmung der Inspiratoren und des Diaphragma.

188. Oppolzer, Spit.-Zeitg. 1882, No. 24.  
 189. Duchenne, Électr. local. 3. éd.

### Beschäftigungskrämpfe.

190. Seeligmüller, Zur Pathogenese der peripheren Krämpfe. St. Petersb. med. Wochenschr., No. 2, 1881.  
 191. Weir-Mitchell, On functional spasm. The American Journal of the Medical Sciences Vol. II, 1876.  
 192. Vigouroux, R., Du traitement de la crampe des écrivains par la méthode de Wolff (de Francfort-sur-le-Mein). Le Progrès Médical, Tome X, 1882, No. 3, p. 37.  
 193. Duchenne, Él. localisée. 3. éd. 1872.  
 194. Onimus, Crampes des employés au télégraphe. Gaz. méd. de Par. 1875, No. 15.  
 195. Debout, prothetische Apparate. Schmidt's Jahrb. Bd. CXV, p. 132 ff.

### Contracturen.

196. Bouchard, Arch. de méd. März u. April 1866.  
 197. Werner, Reform der Orthopädie. Berlin 1851.  
 198. Volkmann, R., Samml. klin. Vortr. 1.  
 199. Seeligmüller, Centralbl. f. Chirurgie 1878, No. 18.

### Trismus.

200. Lépine, R., Du trismus d'origine cérébrale. Revue de méd. 1882, p. 849.  
 201. Lucae, A., Berl. klin. Wochenschr. Bd. XI, 1874, pp. 163, 187 u. 199.  
 202. Leube, Arch. f. klin. Med. VI, p. 273, 1869.

### Gesichtsmuskelkrampf.

203. v. Gräfe, A., Arch. f. Ophthalm. I, 1. p. 440; IV, 2. p. 184; IX, 2. p. 73. Deutsche Klin. 1864 No. 20 u. 24; 1865 No. 27.  
 204. Schultze, Fr., Virch. Arch. Bd. 65, 1875.  
 205. Rosenthal, M., in Eulenb. Encyclop. 2. Aufl. VIII, p. 380.  
 206. Erb, W., Arch. f. klin. Med. 1869, V, p. 518.  
 207. Seeligmüller, A., Ueber intermittirenden Blepharospasmus. Zehender's klin. Monatsbl. 1871, IX.  
 208. —, l. c. No. 190.

**Krampf in den Halsmuskeln.**

209. Erb, Krampf im Splenius. Arch. f. klin. Med. 1869, V, p. 520.  
 210. Kropff, Dissertation. Göttingen 1875.  
 211. Meyer, M., Deutsche med. Wochenschr. 1876, No. 18.  
 212. Adamkiewicz, Krampf im Splenius. Wien. med. Pr. 1883, No. 48 u. 49.  
 213. Busch, Berl. klin. Wochenschr. 1873, No. 37—39.  
 214. Seeligmüller, l. c. No. 190.

**Krampf der Respirationsmuskeln.**

215. Oppolzer, ton. Krampf des Zwerchfells. Spitalszeit. 1862, No. 24.  
 216. Biermer, Bronchialasthma. Volkmann's Samml. klin. Vortr. No. 12.  
 217. Duchenne, Él. local. III. éd.  
 218. Ferber, Niesekrampf. Arch. f. Heilk. X, 1870.  
 219. Mosler, Virch. Arch. XIV, p. 557, 1858.

**Krampf in den Muskeln des Rumpfes und der Extremitäten.**

220. Remak, R., Allgem. med. Centralztg. 1864, No. 23, 28 u. 29.  
 221. —, Berl. klin. Wochenschr. 1864, No. 10.  
 222. Beitter, Adductorencontractur. Zeitschr. f. Chir. u. Geburtstk. 1868.  
 223. Kussmaul, Berl. klin. Wochenschr. 1871, No. 42—44.  
 224. Dostels, Journ. de méd. de Brux. 1872, Dec.  
 225. Duchenne, Arch. génér. 1872.  
 226. Weir-Mitchell, Philad. med. Times 1872, Nov.  
 227. —, l. cit. No. 60.

**Läsionen des Halssympathicus.**

228. Bernard, Claude, Leçons sur la physiologie et la pathologie du système nerveux. Tome II, 1858, p. 473.  
 229. Müller, H., Journal de Physiologie 1860, p. 176.  
 230. Eulenburg u. Guttman, Die Pathologie des Sympathicus auf physiologischer Grundlage; daselbst die ausführliche Literatur 1873, p. 12.  
 231. —, Physiology and Pathology etc. London 1879.  
 232. Hutchinson, The Lancet Vol. I, 1875, pp. 214, 787.  
 233. Seeligmüller, A., Arch. f. Psychiat. Bd. V, 1875, p. 835.  
 234. —, Deutsch. Arch. f. klin. Med. 1877.  
 235. Klumpke, Revue de Méd. Juli u. Sept. 1875.

**Hemicranie und Kopfschmerz.**

236. Allbutt, T. C., On megrim, sick headache, and some allied disorders. British and Foreign Medico-Chirurgical Review Vol. I, 1874, p. 315.  
 237. Day, W. H., Headaches: their nature, causes, and treatment 1878, p. 208.  
 238. Du Bois-Reymond, Zur Kenntniss der Hemicranie. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1867, p. 461.  
 239. Möllendorf, Ueber Hemicranie. Virchow's Arch. Bd. XII, 1867, p. 387.  
 240. Berger, O., Zur Pathogenese der Hemicranie. Virchow's Arch. LIX, 1874, p. 324.  
 241. —, Berl. klin. Wochenschr. 1871, No. 2.  
 242. Holst, V., Dorpat. med. Zeitschr. 1871, II, p. 261.

243. Mommsen, Tagebl. der Naturf.-Vers. zu Baden.  
 244. Liveing, E., On megrim, sick headache, and some allied disorders 1873.  
 245. Lasègue, Arch. génér. Nov. 1873, p. 580.  
 246. Galezowski, Gaz. hebdom. 1878, No. 2, p. 19.  
 247. Eulenburg, A., Aetiol. u. Therapie der Migräne. Wien. med. Presse 1887.

8—359.

**Morbus Basedowii.**

248. Basedow, Casper's Wochenschrift 1840, No. 13, w. 14. Schmidt's Jahrbücher. Vol. XXIX, 1841, p. 335.  
 249. Stokes, Diseases of the heart and the aorta. Dublin 1853, p. 278.  
 250. Charcot, Gazette Médicale de Paris 1856.  
 251. v. Graefe, Arch. für Ophthalm. Bd. III., 1857, p. 285.  
 252. —, Deutsche Klinik 1864, p. 158; Berl. Wochenschr. 1867, p. 319.  
 253. Eulenburg und Guttman, op. cit. No. 230 u. 231.

**Gesichtsatrophie.**

254. Baerwinkel, Fr., Neuropathologische Beiträge. Deutsches Archiv für klin. Med. Bd. XII., 1874, p. 607.  
 255. Virchow, Ueber neurot. Atrophie. Berl. klin. Wochenschr. 1880, p. 409.  
 256. Flashar, Berl. klin. Wochenschr. 1880, No. 31.  
 257. Hammond, Journ. of nerv. and ment. disease. Vol. 2. 1880.  
 258. Kahler, O., Prager med. Wochenschr. 1881, No. 6 u. 7.  
 259. Küster, E., Neurologisches Centralbl. 1882, p. 31.  
 260. Lewin, Charité-Annalen. 1884, p. 619.  
 261. Eulenburg und Guttman, op. cit. No. 230 u. 231.  
 262. Nicati, La paralysie du nerf sympathique cervical. Lausanne 1873.  
 263. Seeligmüller, l. c. 233 u. 234.  
 264. —, Ein Fall von traumat. Reizung d. Halssymp. Arch. f. Psych. V.  
 265. Eulenburg, A., Zeitschr. f. klin. Med. V. Heft 4, p. 485.  
 266. Zeller, Neurol. Centralbl. 1883, p. 119.  
 267. Mierzewsky und Erlitzky, ibid. 1884, p. 107.  
 268. Warfvinge, ibid. 1885, p. 513.  
 269. Wolff, Virchow's Archiv 94.  
 270. Bernhardt, Centralbl. f. Nervenkr. 1883, No. 3.  
 271. Karewski, Berl. klin. Wochenschr. 1883, No. 36.  
 272. Banham, Brit. med. Journ. 1884, Jan. 12.  
 273. Spitzer, Franz, Wiener med. Bl. 1885, No. 1.

34—370.

**Angina pectoris.**

274. Lanceraux, Gaz. méd. de Paris 1864, p. 432.  
 275. Eichwald, Würzburger med. Zeitschr. 1863.  
 276. Brunton, Lancet. Vol. II, 1867, p. 97.  
 277. Landois, Greifswalder med. Beiträge. Bd. II, 1864, p. 161. Abstr. Centralbl. für med. Wissensch. Bd. II, 1864, p. 436.  
 278. Duchenne, Bull. de thérap. 1853.  
 279. Cohnheim und Schulthess-Rechberg, Virch. Arch. Bd. 85, p. 503.  
 280. Eulenburg und Guttman, op. cit. No. 230 u. 231.  
 281. Fränkel, Eulenburg. Encyclop. 2. Aufl. I.



**Krankheiten des Bauchsympathicus.**

S. 371

282. Eulenburg und Guttman, op. cit. No. 230 u. 231.  
 283. Vogt, F., Würzburger med. Zeitschr. 1867, p. 248.  
 284. Tanquerel des Planches op. cit. No. 139.  
 285. Harnack, Arch. f. exper. Pathol. u. Pharmakol. IX, p. 158.  
 286. Kussmaul und Maier, Deutsch. Arch. f. klin. Med. IX, p. 285.  
 287. Riegel, ibid. 1878, p. 376.

**Affectionen der vasomotorischen, trophischen und secretorischen Nerven.**

S. 372

288. Weir-Mitchell, American Journal. Juli 1878.  
 289. Raynaud, De l'asphyxie locale. 1862.  
 290. Weiss, Prager Zeitschr. f. Heilkunde. III, p. 233.  
 291. Seeligmüller, A., Hydrops articularum intermittens. Deutsche med. Wochenschr. 1880, VI, No. 5 u. 6.  
 292. Luchsinger, Arch. f. d. ges. Physiol. XIII, p. 212, XIV, p. 380 und XVIII, p. 489.  
 293. Nitzelnadel, Ueber nervöse Hyperidrosis u. Anidrosis. Diss. Jena 1867.  
 294. Chvostek, Centralbl. d. med. Wissensch. 1876, p. 56.  
 295. —, Wiener med. Wochenschr. 1875, No. 32.  
 296. v. Bärensprung, Beiträge z. Kenntniss des Zoster. Charité-Annalen XI, 2, 1863, p. 100.  
 297. Wyss, O., Zur Kenntniss des Herpes zoster. Arch. f. Heilk. XII, 1871.  
 298. Kaposi, Eulenburg's Realencyclop. IX.

**Literatur-Verzeichniss zu Band II.****Anatomie und Physiologie des Gehirns und Rückenmarks.**

S.

1. Stilling, B., Ueber die Medulla oblongata. Erlangen 1843.
2. —, Bau der Varolsbrücke. Jena 1846.
3. Meynert, Psychiatrie. 1. Hälfte. Wien 1884; die übrigen Aufsätze siehe I. S. Schwalbe, p. 768.
4. Huguenin, Allgem. Pathologie d. Krankh. d. Nervensyst. Zürich 1873.
5. Gudden, Experimentaluntersuchungen über das peripherische und centrale Nervensystem. Arch. für Psychiat. Bd. II, 1869; op. cit. I, No. 7. Henle und 8. Schwalbe mit vollständigem Literatur-Verzeichniss der Anatomie des Nervensystems.
6. Flechsig, Die Leitungsbahnen im Gehirn und Rückenmark d. Menschen. Leipzig 1876.
7. —, Du-Bois-Reymond's Archiv f. Anatomie. Leipzig 1884.

8. Exner, A., Die Hirnwindungen des Menschen. Braunschweig 1869.
9. Fritsch und Hitzig, Du Bois-Reymond's Arch. 1870, p. 300.
10. Hitzig, Untersuchungen über das Gehirn. 1874.
11. Ferrier, Functions of the brain. London 1876; übers. von Obersteiner. Braunschweig 1879.
12. Nothnagel, Experimentelle Untersuchungen über die Functionen des Gehirns. Virch. Arch. Bd. LVII, LVIII, LX u. LXII.
13. Hermann, Pflüger's Arch. Bd. X, 1875, p. 77.
14. Goltz, Ueber die Verrichtungen des Grosshirns. Pflüger's Arch. 1876—84, Bd. XIII, XIV, XX, XXVI, XXXIV.
15. Munk, Ueber die Functionen der Grosshirnrinde. Berlin 1881.
16. Luciani und Seppilli, Die Functions-Localisation auf der Grosshirnrinde, übersetzt von Fränkel. Leipzig 1880.
17. Wernicke, s. I, 22, 1. Bd.
18. Flechsig, Plan des menschlichen Gehirns. Leipzig 1883.
19. Eddinger, Zehn Vorles. über d. Bau d. nervös. Centralorg. Leipzig 1885.
20. Kahler in Toldt's Lehrb. d. Gewebelehre, p. 167—325. 2. Aufl. Stuttg. 1884.
21. Key u. Retzius, Studien in der Anatomie des Nervensystems. Erste Hälfte 1875, 147.
22. Adamkiewicz, Die Lehre vom Hirndruck. Wien. Klinik 1884, H. 8 u. 9.
23. Strümpell, Pflüger's Arch. XV, p. 573.
24. Goldstein's Referate zur Anatomie u. Physiologie des Gehirns in Schmidt's Jahrb. CLXIV p. 34, CLXV p. 10, CLXVI p. 4, CLXIX p. 10, CLXXI p. 3, CLXXIII p. 224, CLXXVIII p. 121, CLXXIX p. 220, CLXXXIV p. 281, CCI p. 89, CCXI p. 73.
25. Eddinger, Schmidt's Jahrb. CXCII p. 3.

270.

### **Krankheiten des Rückenmarks.**

26. Tarchanoff, Arch. f. d. ps. Physiol. XXXIII p. 618.
27. Singer, Wiener Sitzungsber. Bd. 89, 3. Abth., p. 167, 1885.
28. Exner, Untersuchungen über die Localisation der Functionen in der Grosshirnrinde des Menschen. Wien 1881, p. 64.
29. Ehrlich u. Brieger, Zeitschr. f. klin. Med. VII. Suppl., S. 155.
30. Nothnagel, Wiener med. Blätter No. 10, 1884.
31. Erb, Handbuch der Electrotherapie. 2. Aufl., p. 437.
32. Tschirjew, Arch. f. Psych. VIII. Berl. klin. Wochenschr. 1878, No. 17.
33. Westphal, C., Berl. klin. Wochenschr. 1881, No. 1 u. 2.
34. Schulz, Rich., Deutsches Arch. f. klin. Med. XXVI, 1883.

3.

### **Secundäre Degeneration.**

35. Türck, L., Ueber secundäre Erkrankung einzelner Rückenmarksstränge und ihrer Fortsetzungen zum Gehirn. Sitzungsber. d. kais. Akad. der Wiss. Mathemat.-Naturw. Classe. Bd. VI, 1851, p. 288; Bd. XI, 1853, p. 93.
36. Bouchard, Des dégénérationes secondaires de la moelle épinière. Arch. génér. de méd. Tome I, 1866, Tome II, 1866, p. 273.

37. Westphal, C., Ueber künstlich erzeugte secundäre Degeneration einzelner Rückenmarksstränge. Virchow's Arch., Bd. XLVIII, 1869, p. 516.  
 38. Brissaud, Recherches anatomo-pathologiques et physiologiques sur la contracture permanente des hémiplegiques. Paris 1880.

#### Localisation der spinalen Läsion.

39. Strümpell, A., Arch. f. Psych. XII, p. 723.  
 40. Remak, E., Atroph. Spinallähmungen. Arch. f. Psych.  
 41. Litzmann, Arch. f. Gynäk. XVI.

### Krankheiten des Rückenmarks und der Häute.

#### Meningealhämorrhagie.

42. Hayem, Des hémorrhagies intra-rachidiennes. Paris 1872, p. 52.  
 43. Litzmann-Weber, cit. in 39.  
 44. Hitzig, Tagebl. der Magdeb. Naturf.-Vers.  
 45. Rabow, Fall von Meningeal-Apoplexie in Folge von übermässiger Körperanstrengung. Berl. klin. Wochenschr. 1874, p. 653.

#### Pachymeningitis spinalis externa.

46. Duchek, Prager Vierteljahresschrift Bd. I, 1853, p. 20.  
 47. Müller, Ueber Peripachymeningitis spinalis. Königsberg 1868.  
 48. Lemoine u. Lannois, Rev. de méd. Juni 1882.

#### Pachymeningitis cervicalis hypertrophica.

49. Charcot, op. cit. I, No. 22. 2. éd. Tome II, p. 246 ff.  
 50. Ross, op. cit. I, No. 18. 2. éd. Tome II, p. 239 ff.  
 51. Joffroy, De la pachyméningite cervicale hypertrophique. Paris 1873.

#### Leptomeningitis spinalis acuta et chronica.

52. Köhler, H., Monographie der Meningitis spinalis. Leipz. u. Heidelb. 1861.  
 53. Vulpian, Note sur un cas de méningite spinale et de sclérose corticale annulaire de la moëlle épinière. Arch. de physiol. Tome II. 1869, p. 279.  
 54. Voigt, Einiges ü. d. Entzünd. der weichen Rückenmarkshaut. Minden 1880.  
 55. Eisenlohr, Neurol. Centralbl. No. 4, 1884.  
 56. Chvostek, Wiener med. Presse 1880, No. 51.  
 57. Seeligmüller, Lähmung nach Spinalmeningitis im Kindesalter. Arch. f. Kinderheilk. 1880.  
 58. Erb, W., Chronische Meningitis spinalis. Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. I, 1865, p. 184.

#### Hämatomyelie.

59. Levier, E., Beitrag zur Pathologie der Rückenmarksapoplexie. Diss. Bonn 1864.  
 60. Hayem, op. cit. No. 42.  
 61. Albutt, F. Clifford, Case of infantile paralysis. The Lancet, Vol. II, 1870, p. 84.

62. Eichhorst, Beitrag zur Lehre von der Apoplexie in der Rückenmarksubstanz. Charité-Annalen, Bd. I, 1876, p. 192.  
 63. Bourneville, Hémorrhagie de la moëlle épinière. Gaz. méd. de Paris 1871, p. 451.  
 64. Goltdammer, E., Beitrag zur Lehre von der Spinalapoplexie. Virchow's Arch., Bd. LXVI, 1876, p. 1.  
 65. Liouville, Hématomyélie avec anévrysmes. Gaz. méd. de Paris 1872, No. 40.

114.

**Halbseiten-Läsion.**

66. Brown-Séguard, Course of lectures on the physiology and pathology of the central nervous system, Philad. 1860. Journal de la physiologie, Tome VI, 1863; Lancet Vol. II, 1868; ibidem Vol. I, 1866; Lancet Vol. II, 1869; Arch. de physiol. Tome I, 1868, Tome II, 1869.  
 67. Rosenthal, M., Oesterr. Zeitschr. f. practische Heilk. 1867, No. 47.  
 68. Müller, W., Beiträge zur pathologischen Anatomie und Physiologie des Rückenmarks. Leipzig 1871.  
 69. Köbner, Die Lehre von der spinalen Hemiplegie. Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XIX, 1877, p. 169.

122.

**Erschütterung des Rückenmarks.**

70. Erichsen, On concussion of the spine, nervous shock, and other obscure injuries of the nervous system. 2. Edit. 1882.  
 71. Shaw, Injuries of the back. Holmes' System of Surgery Vol. II, p. 377.  
 72. Page, Injuries of the spine and spinal cord. London 1883.  
 73. Fischer, Ueber den Shock. Volkmann's klin. Vorträge.  
 74. Scholz, Ueber Rückenmarkslähm. u. deren Behandl. durch Cudowa. 1872.

127.

**Drucklähmung des Rückenmarks.**

75. Charcot, op. cit. I, No. 22, 2. édit., Tome II, 1877, p. 84.  
 76. Michaud, Sur la méningite et la myélite dans le mal vertébral. Par. 1871.  
 77. Kahler, Prager med. Wochenschr. 1883, No. 47 bis 52.  
 78. Strümpell, A., Neurol. Centralbl. 1886, p. 465.

137.

**Tumoren des Rückenmarks und seiner Häute.**

79. Leyden, Arch. f. Psychiat. Bd. VIII, 1877, p. 31.  
 80. Charcot, Arch. de physiol. Tome II, 1869, p. 291.  
 81. Simon, Tumor im Sack der Dura spinalis die Cauda equina comprimierend. Arch. f. Psychiat. Bd. V, 1874, p. 114.  
 82. —, Paraplegia dolorosa. Berl. klin. Wochenschr. 1870, pp. 417, 429.  
 83. Lachmann, Arch. f. Psych. XIII, 1.  
 84. Chiari, Prager med. Wochenschr. 1883, S. 378.

139.

**Spina bifida.**

85. Marchand, F., in Eulenburg's Encyclop. 1. Aufl.  
 86. Remak, E., Berl. klin. Wochenschr. 1885, No. 32.  
 87. Sandifort, cit. bei Marchand No. 85.

**Acute und chronische Myelitis.**

88. Dujardin-Beaumetz, De la myélite aiguë. Paris 1872.
89. Baumgarten, Ein eigenthümlicher Fall von Paralyse ascendante aigue mit Pilzbildung im Blut. Arch. f. Heilk. XVIII, 1876, p. 245.
90. Ribail, Gaz. méd. de Paris 1885, No. 3 u. 4.
91. Pierret, Myélite centrale à rechutes. Arch. de physiol. 2. Série, Tome III, 1876, p. 45.
92. Hallopeau, Sur les myélites chroniques diffuses. Arch. génér. de méd. 6. Série, Tome XVIII, 1871, pp. 435 u. 565; und XIX, 1872, pp. 60 u. 191.
93. Westphal, Die fleckweise oder disseminirte Myelitis. Arch. f. Psychiat. Bd. IV, 1874, p. 338.
94. Mannkopf, Berl. klin. Wochenschr. 1864, No. 4.

**Primäre Erweichung ohne Entzündung.**

95. Racine, Ein Fall von acuter (primärer) spontaner Rückenmarkserweich. Arch. f. Psychiat. Bd. X, 1879, p. 534.
96. Hamilton, D. J., Brit. and for. medico-chir. Rev. I, VII, p. 440, 1876.
97. Leyden, op. cit. I, No. 21, II, p. 38, 51 ff.

**Hydromyelia, Syringomyelia und Periependymäre Myelitis.**

98. Nonat, Recherches sur le développement accidentel d'un canal rempli de sérosité dans le centre de la moëlle. Arch. génér. de méd. 1838, p. 287.
99. Köhler, H., 50, p. 104, Beob. 17.
100. Lancereaux, Mém. de la Soc. de Biol. 3. Série, Tome III, 1862.
101. Hallopeau, Gaz. méd. de Paris 1870, p. 183; Arch. génér. de méd. 1871, p. 435, 565; u. 1872, p. 60, 191.
102. Westphal, Arch. f. Psych. V, S. 90, 1874.
103. Simon, Th., Arch. f. Psychiat. Bd. V, 1874, p. 121.
104. Schüppel, O., Arch. der Heilk. VI, 1865, p. 289; ibidem XV, 1874, p. 44.
105. Leyden, I, p. 199, u. Virch. Arch. 68, p. 1, 1876.

**Rückenmarkserkrankung durch plötzlich erniedrigten Luftdruck.**

106. Leyden, Arch. f. Psych. IX, p. 316.
107. Schultze, Fr., Centralbl. f. Nervenheilk. II, p. 248.
108. Bert, P., Compt. rend. Tome 73, 75, 76, 78.
109. Blanchard u. Regnard, Gaz. hebdom. 1881, No. 28.
110. Moxon, Lancet 22. April 1881.

**Multiple Sclerose des Gehirns und Rückenmarks.**

111. Cruveilhier, Anatomie Pathologique, 1835—1842, Liv. XXXII, Pl. 2, Fig. 1 u. 2, p. 19; Liv. XXXVIII, Pl. 5, Fig. 1. u. 1', p. 1.
112. Charcot, op. cit. I, No. 22.
113. Frerichs, Ueber Hirnsclerose. Häser's Arch. Bd. X, 1849, p. 334 u. Wiener med. Wochenschr. 1856.
114. Wernicke, op. cit. I, No. 23.

115. Bärwinkel, Arch. der Heilkunde Bd. X, 1860, p. 590.  
 116. Leube, Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. VIII, 1871, p. 1.  
 117. Hödemaker, H. ten Cate, Multiple Herdsclerose im Kindesalter. Deut. Arch. f. klin. Med. Bd. XXIII, 1879, p. 407.  
 118. Ebstein, Spinale Form der multiplen Sclerose. Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. IX, 1872, p. 528 u. Bd. X, 1872, p. 595.

### Tabes dorsalis.

119. Moebius, P., Referate in Schmidt's Jahrb. CLXXXV, p. 185; CLXXXVII, p. 284; CXC, p. 265; CXCVI, p. 65 u. p. 185; CCIII, p. 273; CCIX, p. 200.  
 120. Horn, W., De tabe dorsuali praelusio. Berol. 1827.  
 121. Romberg, op. cit. I, No. 11; II, 1852.  
 122. Leyden, Art. „Tabes dorsualis“. Eulenburg's Real-Encyclopädie Bd. XIII, 1883, p. 387.  
 123. —, Die graue Degeneration der Hinterstränge. Berlin 1863.  
 124. Duchenne, Arch. génér. de méd. Vol. II, 1858, p. 641; Vol. I, 1859, pp. 36, 158, 417.  
 125. Eisenmann, Die Bewegungsataxie. Wien 1863.  
 126. Tuczek, Ueber die Veränderungen im Centralnervensystem, speciell in den Hintersträngen des Rückenmarks, bei Ergotismus. Arch. f. Psychiat. Bd. XIII, 1882, p. 99.  
 127. Seeligmüller, l. c. I.  
 128. Pierret, Arch. de physiologie. Tome IV, 1871—1872, p. 365 u. V, 1873, p. 334.  
 129. Laycock, Influence of libidinous excess on the causation of locomotor ataxia. Dublin Quarterly Journal of Medical Science. May 1869.  
 130. Petit, L. H., De l'ataxie locomotrice dans ses rapports avec le traumatisme. Revue Mensuelle Tome III, 1879, p. 209.  
 131. Fournier, De l'ataxie locomotrice d'origine syphilitique. Annales de dermatologie et de syphiligraphie Tome VII, 1875—76, p. 187 u. Gaz. méd. de Paris 1876, No. 53; 1882, p. 15.  
 132. Erb, W., Deutsch. Arch. f. klin. Med. XXIV, 1879, p. 42; Centralbl. f. die med. Wissensch. Bd. XIX, 1881, pp. 195 u. 213 u. Deutsch. Arch. f. klin. Med. Bd. XXIV, 1879, p. 1.  
 133. Charcot, l. c. Tome II, 1877, p. 18 et seq.  
 134. Dejerine, Comptes rendus 1883.  
 135. Leyden, Deutsche Zeitschr. für klin. Med. 1877.  
 136. Strümpell, Arch. f. Psychiat. Bd. XII, 1882, p. 723.  
 137. Adamkiewicz, Alb., Die anatom. Processe der Tabes. Wien 1885.  
 138. Westphal, Ueber strangförmige Degeneration der Hinterstränge, mit gleichzeitiger fleckweiser Degeneration des Rückenmarks. Arch. f. Psychiat. Bd. IX, 1879, p. 389.  
 139. Schultze, Fr., Ueber combinirte Strangdegenerationen in der Medulla spinalis. Virchow's Arch. Bd. LXXIX, 1880, p. 132.  
 140. Debove, M., De l'hémiplégie des ataxiques. Le Progrès méd. Tome IX, 1881, pp. 1021, 1042.

141. Fischer, Ueber Verlangsamung der sensiblen Leitung bei Tabes dorsualis. Berl. klin. Wochenschr. Bd. XVIII, 1881, pp. 473 u. 486.
142. Remak, E., Arch. f. Psychiat. Bd. IV, 1874, p. 763.
143. Naunyn, Arch. f. Psychiat. Bd. IV, 1874, p. 760.
144. Hertzberg, Beiträge zur Kenntniss der Sensibilitätsstörungen bei Tabes. Diss. Jena 1875.
145. Pierret, Contribution à l'étude des phénomènes céphaliques du tabes. Revue Mensuelle 1877, No. 2.
146. Oppenheim, Berl. klin. Wochenschr. No. 38, 1884.
147. Féréol; Sur quelques symptômes viscéraux et en particulier sur les symptômes laryngo-bronchiques dans l'ataxie locomotrice progressive. Gaz. hebd. 1869, p. 198. —
148. Jean, Ataxie locomotrice progressive. Troubles ataxiques du rôle du larynx et du pharynx. Gaz. hebd. 1876, p. 425.
149. Charcot, Ataxie locomotrice, crise laryngée, arthropathies. Gaz. des hôp. Tome LII, Paris 1889, p. 3.
150. Raynaud, Crises néphrétiques dans l'ataxie locomotrice. Arch. génér. de méd. Oct. 1876.
151. Lereboullet, Des crises néphrétiques dans l'ataxie locomotrice progressive. Gaz. hebd. 1876, p. 481.
152. Grasset, J., Ataxie locomotrice et lésions cardiaques. Montpell. méd. Tome XLIV, 1880, p. 483.
153. Berger u. Rosenbach, Ueber die Coincidenz von Tabes dorsalis u. Insufficienz der Aortenklappen. Berl. klin. Wochenschr. 1879, p. 402.
154. Friedrich, Ueber Ataxie mit besonderer Berücksichtigung der hereditären Formen. Virchow's Arch. Bd. LXVIII, 1876, p. 145 und Ueber statische Ataxie u. ataktischen Nystagmus. Arch. f. Psychiat. Bd. VIII, 1876, p. 235.
155. Seeligmüller, Hereditäre Ataxie mit Nystagmus. Arch. f. Psychiat. Bd. X, 1879, p. 222.
156. Rüttimeyer, Ueber hereditäre Ataxie. Virch. Arch. Bd. XCI, 1883, p. 106.
157. Féré, Ataxie héréditaire, maladie de Friedreich. Progrès médical Tome X, 1882, p. 890.
158. Schultze, Zur Frage von der Heilbarkeit der Tabes. Arch. f. Psychiat. Bd. XII, 1882, p. 232.
159. Rumpf, Zur Behandlung der Tabes dorsalis mit dem faradischen Pinsel. Neurolog. Centralbl. Bd. I, 1882, pp. 5 u. 29.
160. Charcot et Vulpian, Traitement de l'ataxie locomotrice par le nitrate d'argent. Gaz. hebd. 1862, p. 557.
161. Langenbuch, Berl. klin. Wochenschr. Bd. XVI, 1879, p. 702 u. Bd. XVIII, 1881, pp. 337 u. 335; Neurolog. Centralbl. I, p. 69, 1887.
162. Leyden, Ueber Nervendehnung bei Tabes. Charité-Annalen 1882, p. 207.

#### Einfache spastische Spinalparalyse.

163. Türk, l. c. No. 35.
164. Charcot, Gaz. hebd. 1865. p. 109; Gaz. méd. de Paris 1874, p. 38.
165. Gombault, Sclérose symétrique des cordons latéraux. Arch. de Physiol. Tome IV, 1871—72, p. 509.

166. Erb, Ueber einen wenig bekannten spinalen Symptomencomplex. Berl. klin. Wochenschr. 1875, p. 357.
167. Charcot, Du tabes dorsalis spasmodique. Progrès Médical 1876, No. 45.
168. Erb, Ueber das Vorkommen der spastischen Spinallähmung bei kleinen Kindern. Memorabilien 1877, 12. Heft.
169. Seeligmüller, A., Ueber Lähmungen im Kindesalter. Jahrb. f. Kinderheilkunde N. F. Bd. XIII, 1879, p. 333.
170. Morgan u. Dreschfeld, The British Medical Journ. Vol. I, 1881, p. 152; Transactions of the International Med. Congress Vol. I, 1881, p. 407.

### Amyotrophische Lateralsclerose.

171. Charcot, l. c. Tome II, 2. Edit. 1877, p. 227 u. Gaz. d. hôp. Tome LII, 1877.
172. Gombault, Étude sur la sclérose latérale amyotrophique. Paris 1877.
173. Berger, O., Deutsche Zeitschr. f. pract. Med. 1876, No. 29 u. 30.
174. Seeligmüller, A., Sclerose der Seitenstränge des Rückenmarks bei verschiedenen Kindern derselben Familie. Dtsche. med. Wochenschr. 1876, No. 16 u. 17.
175. Ferrier, Cases of amyotrophic lateral sclerosis. Lancet Vol. I. 1881, p. 822.

### Progressive Muskelatrophie.

176. Duchenne, Acad. de Méd. Mai 21. 1849; Union Méd. 1852.
177. Aran, Recherches sur une maladie non encore décrite du système musculaire. Arch. gén. de méd. Tome XXIV, Sept. 10. 1850, pp. 5, 172.
178. Cruveilhier, Arch. gén. de méd. Mai 1853, p. 561 und Gaz. méd. de Paris 1853. No. 16.
179. Charcot. Leçons sur les maladies du système nerveux. Tome II, 2. Edit. 1877, p. 192.
180. Friedreich, Ueber progressive Muskelatrophie. Berl. 1874.
181. Eulenburg, Virchow's Arch. Bd. XLIX, 1870, p. 446; Bd. LIII, 1871. p. 361 und in Ziemssen's Handbuch XII, 2.
182. Duménil, Gaz. hebd. 1867, pp. 442, 452 u. 469.
183. Bernhardt. Zeitschr. f. klin. Med. Bd. V, 1882, p. 127.
184. Rosenthal, M., Allgem. med. Centr.-Ztg. 1871, p. 73.
185. Pierret et Troisier, Arch. de physiol. 1875.
186. Erb u. Schultze, Ein Fall von progressiver Muskelatrophie mit Erkrankung der grauen Vordersäulen des Rückenmarks. Arch. f. Psychiat. Bd. IX, 1879, p. 369.

### Pseudohypertrophie der Muskeln und verwandte Formen.

187. Seidel, Atrophia musculorum lipomatosa. Jena 1867.
188. Duchenne, De l'électrisation localisée. 1. Edit., 1865 und Recherches sur la paralysie musculaire pseudo-hypertrophique, ou paralysie myosclérotique. Arch. gén. de méd. Vol. I, 1868, pp. 5, 179, 305, 421 u. 552.
189. Oppenheimer, Ueber progressive fettige Muskelatrophie 1855.
190. Eulenburg, Virchow's Arch. XLIX, 1870, p. 446.
191. Heller, Deutsch. Arch. f. klin. Med. Bd. I, 1866, p. 616.
192. Barsikow, Diss. Halle 1872.



193. Eulenburg u. Cohnheim, Verhandlungen der Berl. med. Gesellschaft 1866, p. 191.
194. Lichtheim, Progressive Muskelatrophie ohne Erkrankung der Vorderhörner des Rückenmarks. Arch. f. Psychiat. Bd. VIII, 1878, p. 521.
195. Charcot, Arch. de physiol. 1872; Progrès méd. No. 10, 1885, p. 228.
196. Friedreich, Op. cit. Fälle IV, X u. XVII.
197. Erb, W., Juvenile Form der Muskelatrophie. Deutsches Arch. f. klin. Med. 1884.
198. Mossdorf, Neurol. Centralbl. 1885, No. 1.
199. Remak, E., Neurol. Centralbl. 1884, No. 15.
200. Landouzy u. Dejerine, Rev. de méd. 1885, Febr. u. April.

### Poliomyelitis anterior acuta.

S. 2

201. Heine, J., Beobachtungen über Lähmungszustände der unteren Extremitäten und deren Behandlung. Stuttgart 1840. Ueber spinale Kinderlähmung. 2. Aufl. 1860.
202. Duchenne, Gaz. hebdomadaire 1845 et Traité de l'électrisation localisée. 1. éd. 1885.
203. Duchenne fils, De la paralysie atrophique graisseuse de l'enfance, Paris 1864 et Arch. génér. de méd. Tome II, 1864, pp. 28, 184, 441.
204. Laborde, De la paralysie dite essentielle de l'enfance. Thèse, Paris, 1864.
205. Seeligmüller, Spinale Kinderlähmung. Gerhardts Handb. d. Kinderkrankheiten Bd. V, 1881, p. 1 u. Realencyclopädie von A. Eulenburg Bd. VII, 1881, p. 375.
206. Meyer, M., Die Electricität und ihre Anwendung auf practische Medicin. 3. Aufl. Berlin, 1868, p. 209.
207. Gombault, Note sur un cas de paralysie spinale de l'adulte, suivi d'autopsie. Arch. de Physiol. 1873, p. 80.
208. Frey, A., Ueber temporäre Lähmungen Erwachsener. Berl. klin. Wochenschrift 1874, pp. 3, 13, 28.
209. Seguin, Spinal paralysis of the adult. New-York 1874.
210. Charcot, Leçons Tome II, 2. Edit. 1877, p. 170.
211. Erb, W., Ueber acute Spinallähmung bei Erwachsenen. Arch. f. Psychiat. Bd. V, 1875, p. 767.
212. Schultze, F., Virchow's Arch. Bd. LXVIII, 1876, p. 140.
213. Müller, Franz, Die acute atrophische Spinallähmung der Erwachsenen. Stuttgart 1880.
214. Ranke, G., Zur Lehre der Poliomyelitis anterior acuta adutorum. Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XXVII, 1880, p. 129.
215. Kennedy, Dublin Medical Press, 26. Sept. 1884. The Dublin Quarterly Journ. of Med Science Vol. IX, 1850, p. 85 u. Vol. XXXII, 1861, p. 277.
216. Volkmann, R., Ueber Kinderlähmung und paralytische Contracturen. Samml. klin. Vortr., 1870, No. 1.
217. Remak, E., Ueber die Localisation atrophischer Spinallähmungen und spinaler Atrophien. Arch. f. Psychiat. Bd. IX, 1878—79, p. 510.
218. Cornil, Comptes rendus de la Soc. de Biol. 1866, p. 187.
219. Prévost et Vulpian, Comptes rendus de la Soc. de Biol. 1866, p. 215.
220. Johnson and Clarke, Medico-Chir. Transactions. Vol. LI, 1868, p. 249.
221. Charcot et Joffroy, Arch. de Physiol. Tome III, 1870, p. 134.

222. Roger et Damaschino, Gazette Médicale 1871, Nos. 41, 43, 45, 48, 51. Virch. Jahresb. Vol. II, 1871, p. 45. Auch: Revue de Médecine Tome I, 1881, p. 81.
223. Roth, Virch. Arch. Bd. LVIII, 1873, p. 263.
224. Leyden, Arch. f. Psychiat. Bd. VI, 1876, p. 271 und Klinik der Rückenmarkskrankheiten. Bd. II, 1875, p. 198.
225. Parrot et Joffroy, Arch. de Physiol. Tome III, 1869, p. 309.
226. Schultze, Fr., Neurol. Centralbl. I, 1882, p. 434.
227. Prévost et David, Arch. de Physiol. 2. Série, Tome I, 1874, p. 595.
228. Rumpf, Ein Fall von spinaler Kinderlähmung mit Atrophie der motorischen Hirnpartien. Neurolog. Centralbl. Bd. I, 1882, p. 476.

### Poliomyelitis anterior chronica.

229. Duchenne, Comptes rendus de l'Acad. des Sc. 1849 und L'électrisation localisée. 3. éd., 1872, p. 459.
230. Frey, Berl. klin. Wochenschr. Bd. XI, 1874, pp. 549, 566.
231. Erb, Arch. f. Psychiat. Bd. V, 1875, Obs. 7, p. 758.
232. Cornil et Lépine, Gaz. méd. de Paris 1875, No. 11.
233. Klose, Diss. Breslau 1876.
234. Goltdammer, Berl. klin. Wochenschr. Bd. XIII, 1876, p. 353.
235. Aufrecht, E., Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XXII, 1878, p. 33.

### Acute aufsteigende Lähmung.

236. Landry, O., Note sur une paralysie ascendante aigue. Gaz. hebdomadaire 1859, pp. 472 u. 486.
237. Kussmaul, Abstr. Canstatt's Jahresb. Bd. III, 1860, p. 67.
238. Leudet, Gaz. des hôp. 1861, No. 58.
239. Velden, Reinhard v. d., Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XIX, 1877, p. 333.
240. Schulz und Schultze, Arch. f. Psychiat. Bd. XIII, 1882, p. 457.
241. Eisenlohr, Arch. f. Psychiat. Bd. V, 1874, p. 219.
242. Hayem, Gaz. des hôp. 1867, No. 102.
243. Bernhardt, Berl. klin. Wochenschr. Bd. IV, 1871, p. 561.
244. Westphal, C., Arch. f. Psychiat. Bd. VI, 1872, p. 765.
245. Dejerine u. Goetz, Arch. de Physiol. 2. Série, Tome III, 1876, p. 312.
246. Baumgarten, l. c. No. 89.
247. Dejerine, Recherches sur les lésions du système nerveux dans la paralysie ascendante aiguë. 1879, p. 64.

### Combinirte Strangsklerosen.

248. Westphal, Ueber combinirte (primäre) Erkrankung der Rückenmarkstränge. Arch. f. Psychiat. Bd. IX, 1878, pp. 413 u. 691.
249. Kahler u. Pick, Arch. f. Psychiat. Bd. VIII, 1877, p. 251; *ibid.* Bd. X, 1879, p. 179.
250. Hamilton, New-York Medical Record Vol. XV, 1879, p. 481.
251. Rabesin, Virch. Arch. Bd. LXXVI, 1879, p. 74.
252. Charcot u. Joffroy, Arch. de physiol. Tome II, 1809, pp. 354, 629, 744.
253. Charcot u. Gombault, Arch. de physiol. Tome IV, 1871 bis 1872, p. 509.

**Bulbärparalyse.**

S. 2

254. Erb, op. cit. I, No. 20, cf. die vortreffliche anat. Uebersicht der Oblongata.
255. Duchenne, Paralyse musculaire progressive de la langue, du voile du palais et des lèvres. Arch. génér. de méd. Vol. II, 1860, p. 283 u. 431 u. Electrification localisée. 3. Edit., 1872, p. 564.
256. Wachsmuth, Ueber progressive Bulbärparalyse u. Diplegia facialis. Dorpat 1864.
257. Leyden, Arch. f. Psychiat. Bd. II, 1870, p. 423; ibid. Bd. II, 1870, p. 643 u. ibid. Bd. IV, 1872, p. 338.
258. Benedikt, Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XI, 1872, p. 217, Bd. XIII, 1874, p. 94.
259. Kussmaul, Ueber fortschreitende Bulbärparalyse und ihr Verhältniss zur progressiven Muskelatrophie. Volkmann's Samml. klin. Vortr. No. 20.
260. Krishaber, Gaz. hebdomadaire 1872, p. 772; Arch. de physiologie. Tome III, 1870, p. 247.
261. Duchenne et Joffroy, Arch. de physiologie. Tome III, 1870, p. 499.

**Ophthalmoplegia progressiva.**

S. 27

262. Graefe, A. v., Arch. f. Ophthalmologie. 1868.
263. Mauthner, L., Wiesbaden 1880.
264. Wernicke, op. cit. I, No. 23.
265. Hutchinson, Medico-chirurg. Transactions Vol. LXII, 1879, p. 360.
266. Buzzard, Diseases of the nervous system. 1882, p. 180.
267. Blumenthal, H., Diss. Dorpat 1884.
268. Berger, O., Breslauer ärztl. Zeitschr. 1884, No. 3 ff.
269. Eisenlohr, Zeitschr. f. klin. Med. 1880, I, II. 3.
270. Erb, W., Ueber einen neuen, wahrscheinlich bulbären Symptomencomplex. Arch. f. Psychiat. Bd. IX, 1879, p. 336.

**Acute u. apoplectiforme Bulbärlähmung.**

S. 28

271. Gerhardt, Jenaische Zeitschr. f. Med. u. Veterinärw. I, 1864.
272. Senator, Apoplectische Bulbärparalyse mit wechselständiger Empfindungslähmung. Arch. f. Psychiatr. Bd. XI, 1881, p. 713.
273. Joffroy, Gaz. méd. de Paris 1872, No. 41 bis 46.
274. Lichtheim, Ueber apoplectiforme Bulbärparalyse. Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XVIII, 1876, p. 607.
275. Jemke, Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XXXIV, 1884.
276. Duret, H., Arch. de Phys. V, 1873, p. 97.
277. Hayem, Arch. de physiologie. Tome I, 1868, p. 270.
278. Eichhorst, Charité-Annalen Bd. I, 1876, p. 206.
279. Leyden, Zwei Fälle acuter Bulbärparalyse. Arch. f. Psychiat. Bd. VII, 1876, p. 44.
280. Etter, P., Zwei Fälle acuter Bulbärmyelitis. Corr.-Bl. f. Schweiz. Aerzte 1882, No. 23 u. 24. Ref. in Neurolog. Centralbl. Bd. II, 1883, p. 137.
281. Schulz, R., Neurolog. Centralbl. 1883, No. 5, p. 99.
282. Berger, O., Breslauer ärztl. Zeitschr. 1884, No. 3 ff.

283. Barlow, On a case of double hemiplegia, with symmetrical lesions. The British Medical Journal Vol. II, 1877, p. 103.
284. Lépine, Note sur la paralysie glosso-labiale cérébrale en forme pseudo-bulbaire. Revue mens. de méd. I, 1877, p. 909.

### Krankheiten des Gehirns.

#### Blutcirculation.

285. Heubner, Zur Topographie der Ernährungsgebiete der einzelnen Hirnarterien. Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1872, p. 817.
286. Duret, Arch. de phys. 2. Série, Tomé I, 1874.
287. Charcot, Leçons sur les localisations dans les maladies du cerveau. Paris 1876, p. 49.

#### Hemiplegie.

288. Flechsig, op. cit. No. 6 u. 7.
289. Möbius, Paul, Neurol. Centralbl. 1881.
290. Brown-Séguard, Neurolog. Centralbl. 1882.
291. Broadbent, Brain I, p. 491.

#### Cerebrale Krampfformen.

292. Hitzig, Arch. f. Psychiat. III, p. 312.
293. Todd, Clinical Lectures: Hemiplegia with rigid muscles. London 1861, p. 741 et seq.
294. Brissand, Contracture permanente des hémiplegiques. Paris 1880.
295. Grasset, Progrès Médical Tome VIII, 1880, p. 927.
296. Weir-Mitchell, The American Journal of the Medical Sciences, Oct. 1874, p. 342.
297. Gowers, Medico-Chirurgical Transactions, Vol. LIX, Case IV, 1876, p. 300.
298. Hammond, A treatise on the diseases of the nervous system. 1. edit., 1871, p. 654; Medical Times and Gaz. Vol. II, 1871, p. 747.
299. Oulmont, Etude clinique sur l'athétose. Paris, 1878.
300. Seeligmüller, Ausführliche Zusammenstellung der Casuistik über Athetose bis z. Jahre 1881. Schmidt's Jahrb. Bd. CLXXXIX, p. 193.
301. Kahler u. Pick, Prager Vierteljahrsschr. 1879.
302. Eulenburg, A., in s. Realencyclop. 2. Aufl. II, p. 128.
303. Berger, O., Berl. klin. Wochenschr. 1876, No. 32.

#### Hemianästhesie.

304. Türck, Sitzungsbericht der kaiserl. Academie der Wissensch. zu Wien. 1859, p. 191.
305. Charcot, op. cit. No. 275.
306. Magnan, Gaz. hebd. 1873, pp. 729, 746.
307. Veyssière, Recherches cliniques et expérimentales sur l'hémianesthésie de cause cérébrale. Paris, 1874, p. 58.
308. Ballet, Recherches anatomiques et cliniques sur le faisceau sensitif et les troubles de la sensibilité dans les lésions du cerveau. Paris 1881, p. 66.

309. Raymond, Sur l'hémianesthésie, l'hémichorée etc. Thèse, Paris, 1876.  
 310. Kalkhoff, Fritz, Beiträge zur Differentialdiagnose der hysterischen und capsulären Hemianästhesie. Diss. Halle 1884.  
 311. Vetter, A., Ueber die sensorielle Function des Grosshirns nach den neueren Experimenten und den klinischen Beobachtungen beim Menschen. Deutsch. Arch. f. klin. Med. Bd. XXXII, 1883, p. 469.

### Störungen des Gesichtssinnes.

312. Mauthner, Gehirn und Auge. Wiesbaden 1882.  
 313. Graefe, A. v., Arch. f. Ophthalm. VII, 1860, Abth. 2, p. 58 u. Bd. XII, Abth. 2, p. 109.  
 314. Féré, Contribution à l'étude des troubles fonctionnels de la vision par lésions cérébrales. Paris 1882.  
 315. Wilbrand, H., Ueber Hemianopsia und ihr Verhältniss zur topischen Diagnose der Gehirnkrankheiten. Berlin 1881.  
 316. Charcot, op. cit. No. 285, p. 144 ff.  
 317. Müller, Franz, Berl. klin. Wochenschr. 1878, p. 284.  
 318. Grasset, op. cit. I, No. 17.  
 319. Heddäus, E., Die Pupillarreaction auf Licht. Wiesbaden 1886.  
 320. Hensen und Völckers, Centralbl. f. die med. Wissensch. 1866, p. 72.  
 321. Leeser, J., Die Pupillarbewegungen in physiologischer u. pathologischer Beziehung. Wiesbaden 1881, p. 40.  
 322. Erb, W., Spinalmyosis. Leipzig 1882.  
 323. Graefe, A., Motilitätsstörungen des Auges. Berlin 1858.  
 324. —, Graefe-Sacemisch Handb. d. Ophthalmologie VI. 1.  
 325. Adamüek, Ueber die Innervation der Augenbewegungen. Centralbl. f. die med. Wissensch. Bd. VIII, 1870, p. 65.  
 326. Prévost, Gaz. hebdomadaire 1865, No. 41.  
 327. Bernhardt, Berl. klin. Wochenschr. 1872.

### Störungen des Gehörsinns.

328. Seeligmüller, Centralbl. f. Nervenheilk. III, 1880, No. 6.  
 329. Voltolini, Monatsschr. f. Ohrenheilk. Berlin 1867, p. 9; 1868, p. 91; 1870, pp. 91 u. 103.  
 330. Wernicke, op. cit. No. 23.  
 331. Habermann, Zeitschr. f. Ohrenheilk. 1886, VII, 1, p. 27.  
 332. Menière, Paul, Gaz. méd. de Paris 1861, pp. 29, 55, 88, 239, 379, 597.  
 333. Charcot, Leçons sur les Maladies du Système Nerveux. Tome II, 1877, p. 318.  
 334. Erb, Ueber den Weg der geschmackvermittelnden Chordafasern zum Gehirn. Neurol. Centralbl. I, 1882, pp. 74 u. 104.

### Topische Diagnostik der Gehirnkrankheiten.

Die Literatur bis zum Jahre 1879 findet sich in

335. Nothnagel, H., Topische Diagnostik der Gehirnkrankheiten. Berlin 1879.  
 336. Lépigne, Des localisations dans les maladies cérébrales. Thèse. 1875.  
 337. Ferrier, The localisation of cerebral disease. London 1878, p. 63.

338. Grasset, Des localisations dans les maladies cérébrales. 3. Edit. Paris 1880, p. 215 et seq.
339. Jackson, Hughlings, Med. Times II, 1872, p. 698; I, 1873, p. 223 u. p. 329; I, 1875, p. 606 u. II, 1876, p. 700.

346.

#### Hirnoberfläche und Schädel.

340. Brown-Séguard, Soc. de Biol. Sitzung vom 15. u. 22. April und 13. u. 20. Mai 1882.
341. Broca, Sur la topographie cranio-cérébrale. Revue d'anthropologie Tome V, 1876, No. 2.
342. Féré, Note sur quelques points de la topographie du cerveau. Arch. de physiologie, 2. Série, Tome III, 1876, p. 247.
343. Turner, Journ. of anat. and phys. VIII, 1874, pp. 142 u. 359.

347.

#### Localisation in der Grosshirnrinde.

344. Charcot et Pitres, Contribution à l'étude des localisations dans l'écorce des hémisphères cérébraux. Revue mensuelle de méd. 1877.
345. —, Revue de méd. 1883. Kritische Zusammenstellung aller bis dahin veröffentlichten Fälle von Hirnrindenlähmung.
346. Starr, A., American. Journ. of the med. Sciences April u. Juli 1884. Zusammenstellung aller corticalen Läsionen des Grosshirns aus der amerikanischen Literatur.
347. Landouzy, De la Blépharoptose cérébrale. Arch. génér. de méd. Aug. 1877, p. 145.
348. Bramwell, Brit. med. Journ. II, 1875, p. 275.
349. Hirt, Neurol. Centralbl. 1884, p. 9.
350. Seeligmüller, Ein Fall von Gehirntumor in der hinteren Centralwindung. Arch. f. Psychiat. Bd. VI, 1876, p. 823.
351. Macewen, Lancet I, p. 881, 1885.

355.

#### Läsion der Sprachcentren.

352. Kussmaul, Die Störungen der Sprache. Leipzig 1877, von Ziemssen's Handb. Vol. XIV, 1877 u. 2. Aufl., daselbst die gesammte Literatur.
353. Charcot. Revue de méd., 1884.
354. Dax, Marc, Lésion de la moitié gauche de l'encéphale coïncidant avec l'oubli des signes de la pensée. Montpellier 1836.
355. Broca, Sur le siège de la faculté du langage articulé avec deux observations d'aphémie. Bulletin de la Soc. Anat. Tome VI, Août 1861.
356. —, Remarques sur le siège, le diagnostic et la nature de l'aphémie. Bulletin de la Soc. Anat. Juillet 1863.
357. Dax, G., L'aphasie. Montpellier 1878, p. 112.
358. Arndt, in Eulenburg's Encyclop. 2. Aufl. I.
359. Wernicke, Der aphasische Symptomencomplex. Breslau 1874.
360. Körner, Berl. klin. Wochenschr. No. 17 u. 18, 1885.
361. Berlin, Centralbl. f. Neurolog. 1886, No. 19.
362. Nieden, Ibidem p. 466.
363. Giraudeau, Revue de méd. 1882.
364. Westphal, Arch. f. Psychiatr. 1882.

365. Lichtheim, Deutsch. Arch. f. klin. Med. Bd. XXXVI, p. 204, 1885.  
 366. Vallin, Emile, Cas d'aphthongie. Gaz. hebdomadaire de médecine et de chirurgie. 2. Série. Tome II, 1855, p. 262.  
 367. Panthel, Deutsche Klinik 1855, No. 4.  
 368. Mossdorf, Ein Fall von Aphthongie. Centralblatt für Nervenheilkunde Bd. III, 1880, p. 2.

### Innere Kapsel.

369. Pitres, Recherches sur les lésions du centre ovale. Paris 1877.  
 370. —, Arch. de physiologie 2. Série, Tome IV, 1877, p. 245.  
 Die übrige Literatur über Hirnlocalisation s. Nothnagel op. cit. No. 335.

## Die einzelnen Krankheiten des Gehirns und seiner Häute.

### Anämie und Hyperämie.

371. Adamkiewicz, Eulenburg's Realencyclop. 2. Aufl. Bd. VII, Gehirndruck.  
 372. v. Bergmann, Arch. f. klin. Chir. 1885, p. 705.  
 373. Kussmaul und Tenner, Untersuchungen über Ursprung und Wesen der fallsüchtigen Zuckungen bei der Verblutung. Moleschott's Unters. Bd. III, 1857.  
 374. Schwarz, E., Habilitationsschrift. Halle 1881.

### Haematoma durae matris.

375. Virchow, Verhandl. der phys.-med. Gesellsch. in Würzburg Bd. VII, 1856, p. 134; Abstr. Canstatt's Jahresb. Bd. II, 1856, p. 45 u. Bd. IV, 1856, p. 439.  
 376. Huguenin, Art. Pachymeningitis interna. Ziemssen's Handb. Bd. XII; ebendasselbst findet sich die Literatur über Krankheiten des Gehirns und seiner Häute ausführlich zusammengestellt.  
 377. Kremiansky, Virchow's Arch. Bd. XLII, 1868, pp. 129, 321.  
 378. Heubner, Eulenburg's Encycl. 2. Aufl. Bd. VIII, p. 8.

### Convexitätsmeningitis.

379. Bierbaum, Meningitis simplex. Leipzig 1866.  
 380. Huguenin, Schweizer Correspondenzbl. XII, 4, 5.  
 381. Kernig, Berl. klin. Wochenschr. 1884, No. 52.

### Tuberculöse Meningitis.

382. Seitz, Meningitis tuberculosa der Erwachsenen. Berlin 1874.  
 383. Chantemesse, La méning. tuberc. de l'adulte. Thèse de Paris 1884.  
 384. Löwenfeld, Aertzt. Intelligenzbl. 1886, pp. 475 u. 489.  
 385. Heubner, in Eulenburg's Realencyclop. 2. Aufl. VIII, daselbst die ausführliche Literatur; die Literatur der Gehirnkrankheiten bei Kindern s. bei Steffen in Gerhardt's Handbuch der Kinderheilkunde V.

**Gehirnblutung.**

386. Chareot et Bouehard, Arch. de Physiologie I, p. 110, 1868.  
 387. Eichler, Deutsch. Archiv f. klin. Med. 1878, XXIII, p. 1.

**Gehirnerweichung.**

388. Zahn, Virch. Arch. Bd. LXII u. Rev. méd. de la Suisse Romande, p. 484. 1881.  
 389. Vetter u. Birch-Hirschfeld, bei Vetter Deutsch. Arch. f. klin. Med. Bd. XXII, p. 424.  
 390. Andral, Clinique méd. Tome V, p. 295, obs. 71.  
 391. Gerhardt, Deutsche Klinik 1857.

**Eitrige Encephalitis.**

392. Lebert, Virchow's Arch. Bd. X, 1856, p. 78.  
 393. Schott, Würzburg. med. Journ. Bd. II, 1862, Heft 5 u. 6. Ref. in Canstatt's Jahrb. Bd. III, 1862, p. 31.  
 394. Meyer, Zur Pathologie des Hirnabscesses. Diss. Zürich 1867.  
 395. Toynbee, The diseases of the ear. 1868, pp. 303, 345 u. 375.  
 396. Ferrier, op. cit. No. 337, p. 137.  
 397. Hayem, G., Arch. de physiol. Tome I, 1868, p. 401.  
 398. Biermer, Virchow's Arch. 1860, XIX, p. 244.  
 399. Senator, Berl. klin. Wochenschr. 1879, 4—6.  
 400. Härlin, cit. von v. Bruns Chirurg. Krankh. des Gehirns p. 974.  
 401. Renz, ibidem.  
 402. Hayem, Th. de Paris 1868, No. 124.  
 403. Danillo, Neurol. Centralbl. 1883, p. 374.

**Nichteitrige Encephalitis.****Bei Erwachsenen:**

404. Strümpell, A., Arch. f. Psych. IX, p. 263, 1879.  
 405. Erler, Ueber diffuse Hirnsclerosen. Tübingen 1880.  
 406. Greiff, Arch. f. Psych. XIV, 2.  
 407. Berg, A., Zur Casuistik der diffusen Hirnsclerose. Diss. Dorpat 1886.

**Bei Kindern:****Spastische Cerebralparalyse.**

408. Strümpell, Tagebl. d. Magdeb. Naturf.-Vers. 1884.  
 409. v. Sperling, Virchow's Arch. Bd. XCI, p. 260.  
 410. Schultze, Fr., Beitr. z. Lehre von d. angeb. Hirndefecten. Heidelb. 1886.  
 411. Marie, cit. bei Richardière No. 421.  
 412. Heine, J., op. cit. No. 201, p. 61.  
 413. Little, Deformities of the human frame. London 1853.  
 414. —, Obstetrical Transactions Vol. III, 1862, p. 293.  
 415. Litzmann, Ein Beitrag zur Kenntniss der spinalen Lähmung bei Neugeborenen. Arch. f. Gynäk. Bd. VI, 1880, p. 99.  
 416. Pozzi, L'Encéphale 1883.



417. Isambert u. Rubin, Société de Biologie 1855.  
 418. Rilliet u. Barthez, Maladies de l'enfance.  
 419. Piorry, Journ. de Phys. de Magendie Tome IX.  
 420. Marie, Rev. de méd. 1883.  
 421. Richardière, H., Etude sur les scléroses encéphaliques primitives de l'enfance. Paris 1880.  
 422. Bourneville u. Brissaud, Arch. de Neurologie 1880.  
 423. Bourneville et Poirier, Atrophie cérébrale; Hémiplégie; Epilepsie partielle. Progrès Médical Tome VII, 1878, p. 224.  
 424. Heschl, Gehirndefect und Hydrocephalus. Prager Vierteljahrschrift Bd. LXI, 1859, p. 59; ein neuer Fall von Porencephalie Bd. LXXII, 1861, p. 102 u. neue Fälle von Porencephalie Bd. C, 1868, p. 40.  
 425. Petrina, Prager Woch. 1886.  
 426. Binswanger, Ueber eine Missbildung des Gehirns. Virchow's Arch. Bd. LXXXVII, 1882, p. 427.  
 427. Kundrat, Die Porencephalie, eine anat. Studie. Graz 1882. pp. 45 u. 101.  
 428. Klebs, Oesterr. Jahrb. f. Pädiatrik VII. Jahrg. 1876.  
 429. v. Limbeck, Prager Zeitschr. f. Heilk. Bd. VII, II. 2 u. 3, p. 87.  
 430. Virchow, Virchow's Arch. Bd. XXXVIII, p. 129 u. Bd. XLIV, p. 473.  
 431. Jastrowitz, Arch. f. Psych. II, p. 389 u. III, p. 162.  
 432. Virchow u. Jastrowitz, Discussion in der Berl. med. Gesellschaft v. 24. Oct. 1883 über Virchow's Votr. über Encephalitis congenita. Neurolog. Centralbl. II, p. 527.

### Hemiplegia spastica infantilis.

433. Benedikt, Nervenpathologie u. Electrotherapie. Leipzig, 1874. p. 636.  
 434. Rupprecht, Volkmann's Samml. klin. Vorträge No. 198, 1881.  
 435. Bernhardt, Virchow's Arch. Bd. CII, 1885, p. 2.

### Hirnatrophie.

436. Cazaulvieh, Arch. génér. de méd. 1827.  
 437. Naef, J., Spast. Spinalparalyse im Kindesalter. Diss. Zürich 1885.  
 438. Cotard, Atrophie partielle du cerveau. Thèse de Paris 1868.  
 439. Charcot, Leçons sur les maladies du système nerveux. 2. Edit., Tome II, 1877, p. 335 et Notes cliniques sur l'épilepsie partielle. Iconographie photographique de la Salpêtrière, par Bourneville et Regnard, Tome II, 1878, p. 1.  
 440. Parrot, Arch. de Physiol. 1868.

### Hydrocephalus.

441. Callender, St. Barth. Hosp. Rep. III, Fall 28.  
 442. Hanot u. Joffroy, Gaz. méd. 1873, No. 32.

### Hirntumoren.

443. Virchow, Die krankhaften Geschwülste. Bd. II, 1861—1865, p. 131.  
 444. Ladame, Symptomatologie u. Diagnostik d. Hirngeschw. Würzb. 1865.  
 445. Bernhardt, Die Hirngeschwülste. Berl. 1881. Literatur daselb. nachzul.  
 446. Annuschke, Graefe's Arch. 1873, 3. Abth.

447. Seeligmüller, Arch. f. Psych.  
 448. Hale White, Guy's Hospital Reports 1886, XLIII.  
 449. Griesinger, Cysticerken und ihre Diagnose. Arch. d. Heilk. Bd. III, 1862.

540.

**Solitärtuberkel.**

450. Fleischmann, Oesterr. Jahrb. f. Päd. 1872, I, p. 105.  
 451. Seeligmüller, Jahrb. f. Kinderheilk. N. F. 13, p. 317.

**Allgemeine Neurosen.**

549.

**Neurasthenie.**

452. Bouchut, de l'état nerveux. Paris 1860.  
 453. Moebius, Paul, Die Nervosität. Leipzig 1882.  
 454. Beard, George M., A practical treatise on nervous exhaustion (neurasthenia). New-York 1880, p. 15.  
 455. Weir-Mitchell, Fat and blood, and how to make them 1878; Lectures on the diseases of the nervous system, especially in women 1881 u. Du Traitement méthodique de la neurasthénie et de quelques formes d'hystérie. Traduit par le Dr. Oscar Jennings. Paris 1883.  
 456. Playfair, W. S., The systematic treatment of nerve prostration and hysteria. London 1883, p. 73.  
 457. Stiebel, Ueber Neuralgia Rachitica. Rust's Magaz. Bd. XVI, 1823, p. 550.  
 458. Brown, C., On Irritation of the spinal nerves. Glasgow Medical Journal No. 2, May 1828.  
 459. Türck, Abhandlung über Spinalirritation. Wien 1843.  
 460. Hirsch, G., Beitrag zur Erkenntniss und Heilung der Spinalneurosen. Königsberg 1843.  
 461. Eisenmann, Zur Spinalirritation. Neue med.-chir. Zeitg. 1844, No. 1.  
 462. Mayer, A., Ueber die Unzulässigkeit der Spinalirritation als besondere Krankheit. Mainz 1849 u. Die Lehre von der sogenannten Spinalirritation in den letzten zehn Jahren. Arch. d. Heilkunde Bd. I, 1860, p. 121.  
 463. Stilling, Physiologische und pathologische Untersuchungen über die Spinalirritation. Leipzig 1840.  
 464. Westphal, Arch. f. Psych. III, p. 138.  
 465. Trousseau, Med. Klinik, übers. von Cullmann, Bd. III.  
 466. Erb, Rückenmarkskrankheiten. 2. Aufl. p. 399.  
 467. Valenta, Memorabilien XXV. Jahrg., H. 11, 1880.  
 468. Seeligmüller, Ueber nerv. Herzschwäche. Deut. med. Wochenschr. 1884.  
 469. Rosenbach, O., Eulenburg's Realencyclop. 2. Aufl. Bd. IX, p. 488.  
 470. Scholz, Klin. Studien. Berlin 1883.  
 471. Schott, Berl. klin. Wochenschr. 1885, No. 33, 35 u. 36.  
 472. Stein, Allgem. Electrisation b. Nervenschwäche 2. Aufl. Halle 1883.

572.

**Hysterie.**

473. Briquet, Traité clinique et thérapeutique de l'hystérie. Paris 1859, p. 37.  
 474. Jolly, Artikel Hysterie in Ziemssen's Handbuch Vol. XII, 2. H., p. 451.

475. Axenfeld u. Huchard, *Traité des névroses*. Paris 1883, p. 998; daselbst die vollständige Literatur.
476. Amann, *Ueber den Einfluss der weibl. Geschlechtskr.* Erlangen 1874.
477. Brodie, *Illustrations of certain local nervous affections*. London 1837 u. *Treatise on the diseases of the joints*. London 1850.
478. Landouzy, *Traité complet de l'hystérie*. Paris 1846.
479. Moebius, *Zusammenstellung in Schmidt's Jahrb.* Bd. CXCIX, p. 185. 1883; daselbst die Literatur von 1878—1883.
480. Charcot, *Episodes nouveaux de l'hystéro-épilepsie, zoopsie, catalepsie chez les animaux*. *Iconographie photographique par MM. Bourneville et Regnard* Tome II, 1878, p. 123. *Progrès Médical* No. 3, Janvier 1878. *On the influence of injuries upon the development of hysteria and paralysis agitans*. *The London Medical Record* Vol. VI, 1878, p. 236.
481. Seeligmüller, *Ueber epidemisches Auftreten von hyster. Zuständen*. *Lähr's Zeitschr. f. Psych.* Bd. XXXIII.
482. Schüle, *Dysphrenia neuralgica* 1872.
483. Schützenberger, *Gaz. méd. de Paris* 1846.
484. Charcot, *op. cit.* I, No. 22, II.
485. Förster, *Beziehungen der Allgemeinleiden etc. zu den Krankh. des Schorgans*. Leipzig 1887, p. 88.
486. Schenk, *Prager med. Wochenschr.* XI, 18.
487. Rosenthal, M., *Wiener med. Presse* XX, 18—21, 23, 25, 1879.
488. Bernutz, *Gaz. des hôp.* p. 83, 1874.
489. Schulz, G., *Arch. f. Psych.* IX, p. 636.
490. Richer, *Études cliniques sur l'hystéro-épilepsie ou grande hystérie*. Paris 1881, p. 9.
491. Parrot, *Gaz. hebdom.* 1859.
492. Lasègue, *On hysterical anorexia*. *The Medical Times and Gazette* Vol. II, 1873, pp. 265, 367.
493. Fernet, *De l'oligurie et de l'anurie hystériques et des vomissements qui les accompagnent*. *L'Union Médicale* 17 Avril 1873, p. 566.
494. Liebermeister, *Volkman's klin. Vorträge* No. 236, 1883.
495. Burg, *Thèse inaugur.* Paris 1851 u. *Gaz. des hôp.* 1879, p. 805, 1881, p. 388.
496. Charcot, *Rapports de la commission de la société de Biologie*. *Gaz. méd. de Paris* 1877, p. 241 u. 1878, p. 419—450.
497. Friedreich, *Virchow's Arch.* Bd. XC, 2, p. 220, 1882.
498. Schmidt, *Hysterie bei Kindern*. *Diss.* Strassburg 1880.
499. Lindner, *Jahrb. f. Kinderheilk.* 1885.
500. Barlow, *Brit. med. Journ.* Dec. 3, 1881.
501. Gädeken und Lykke, *Hosp. Tidende*. 2. R. IV, 45, 46. 1877.
502. Jacobi, *American Journ. of obstetr.* IX, 2, 1876. Juni, p. 218.
503. Seeligmüller, *Neuropatholog. Beobachtungen*. Halle 1873.
504. Cordes, *Deutsch. Arch. f. klin. Med.* IX, p. 553.
505. Bohn, *Jahrb. f. Kinderheilk.* 1874.
506. Putnam, *Boston. med. Journ.* Vol. CLX, No. 10, p. 217.
507. Charcot, *Progrès. méd.* 1885, No. 18.
508. Oserezkowski, *Neurol. Centralbl.* No. 10, 1886.

509. Hamilton, Brain Jan. 1886.  
 510. Dreyfouss, Progrès méd. 1878, 1.  
 511. Debove, Gaz. hebd. No. 34, 1886.

622.

**Katalepsie.**

512. Lasègue, Arch. génér. de méd. Vol. II, 1865, p. 385.  
 513. Puel, Mémoires de l'Académie de méd. 1856, p. 469.  
 514. Vogt, Die Katalepsie zu Billingshausen. Schmidt's Jahrb. Bd. CXX, 1863, p. 301.  
 515. Mosler, Virchow's Arch. Bd. XX, 1864, p. 15.  
 516. Skoda, Zeitschr. der k. k. Ges. der Aerzte zu Wien. Bd. II, 1852, p. 404.  
 517. Schwarz, Rigaer Beiträge z. Heilk. Bd. IV, 1857, p. 118.  
 518. Meissner, Arch. d. Heilk. 1860, p. 572.  
 519. Haase, Arch. d. Heilk. Bd. IX, 1868, p. 492.  
 520. Tissot, Oeuvres. Tome XIII, c. XXI.  
 521. Rosenthal, Wien. med. Presse 1867, No. 5 und Allgem. Wien. med. Zeit. 1868, No. 15—17.  
 522. Strübing, Arch. f. klin. Med. Bd. XXVII, 1880, p. 111—128.  
 523. Charcot, Catalepsie provoquée artificiellement. Gaz. d. hôp. 1878, p. 1073.

627.

**Hypnotismus.**

524. Braid, J., Hypnotic therapeutics. Reprinted from the Monthly Journal of Medical Science for July 1853, and Magic, witchcraft, animal magnetism and electro-biology. London 1852.  
 525. Heidenhain, R., Der sogen. thier. Magnetismus. 4. Aufl. Leipzig 1880.  
 526. Grützner, Centralbl. f. Nervenheilk. No. 10, 1880.  
 527. Berger, Bresl. ärztl. Zeitsch. II, 10—12, 1880 etc.  
 528. Preyer, Deutsche Rundschau 1881.  
 529. Charcot et Richet, Gaz. des hôp. No. 37, 40, 1881.  
 530. Tamburini und Seppilli, Hypnot., übers. von Fränkel. Wiesb. 1882.  
 531. Richet, Arch. de Phys. 2. Série VII, p. 158, 1880.  
 532. Moebius, Paul, Schmidt's Jahrb. Bd. CXC, p. 73. Dasselbst s. die ausführliche Literatur.  
 533. Friedberg, H., Deutsche med. Wochenschr. No. 21, 1880.

631.

**Epilepsie.**

534. Reynolds, Russel, Epilepsy, its symptoms etc. London 1881.  
 535. Nothnagel, in Ziemssen's Handbuch XII, 2. Hälfte. Berl. klin. Wochenschrift 1876 und Volkmann's Vortr. No. 15.  
 536. Gowers, Epilepsy and other chronic convulsive diseases. Lond. 1881, p. 8.  
 537. Echeverria, Arch. génér. de méd. 1878 und Annal. méd. psych. 1879.  
 538. Sieveking, Medico-Chirurgical Transactions. Vol. XL, 1857, p. 157.  
 539. Voisin, Article Épilepsie. Dict. de méd. et chir. prat. Tome XIII, 1870.  
 540. Radcliffe, Epilepsy and other convulsive affections. 2. Ed. 1858, p. 144.  
 541. Tissot, Oeuvres. Traité de l'Épilepsie. Tome VII, 1790, p. 172.  
 542. Binswanger, in Eulenb. Encycl. 2. Aufl. Bd. VI, und Berl. klin. Wochenschr. 1878, No. 26 u. 27.

543. Portal, *Observ. sur la nature et le traitem. de l'épilepsie*. Par. 1827, p. 128.
544. Delasiauve, *Traité de l'épilepsie; Histoire, Traitement, Médecine légale*. Paris 1884.
545. Kussmaul und Tenner, *Unters. über Ursprung und Wesen der fallsüchtigen Zuckungen bei der Verblutung*. Moleschott's *Unters.* Bd. III, 1857.
546. Brown-Séguard, *Researches on epilepsy; its artificial production in animals, and its etiology, nature and treatment*. Boston 1857.
547. Westphal, *Ueber künstliche Erzeugung von Epilepsie bei Meer-schweinchen*. Berl. klin. Wochenschr. No. 38, 1871, pp. 449, 461.
548. Nothnagel, *Die Entstehung allgemeiner Convulsionen vom Pons und von der Medulla oblongata aus*. Virch. Arch. Bd. XLIV, 1868, p. 1. Zur Lehre vom klonischen Krampf. Bd. XLIX, 1870, p. 267.
549. Sommerbrodt, Berl. klin. Wochenschr. 1876, No. 39.
550. Neftel, Arch. f. Psych. VII, p. 124.
551. Aubouin, *De l'épilepsie et de l'hémiplégie pleurétiques*. Paris 1878.
552. Lockemann, Zeitschr. f. ration. Med. XII, p. 340.
553. Huppert, Virchow's Arch. Bd. LIX.
554. Berger, Deutsche Zeitschr. f. pract. Med. 1874 u. 1878.
555. Samt, Arch. f. Psych. V, 393 und VI, 110.
556. Griesinger, Ges. Abhandl. Bd. I, p. 399 und Arch. f. Psych. Bd. I.
557. Benedikt, Berl. klin. Wochenschr. 1877, No. 2, u. Wien. med. Presse 1876.
558. Meynert, Vierteljahrschr. f. Psych. 1867.
559. Schroeder van der Kolk, *Bau und Functionen der Medulla spinalis und oblongata*, übers. von Therle. Braunschweig 1859.
560. Solbrig, *Ueber die Verengung des Eingangs des Wirbelcanals in den mit Epilepsie und den epileptiformen Krämpfen verbundenen Seelenstörungen*. Allgem. Zeitschrift f. Psychiat. Bd. XXIV, 1867, p. 1.
561. Sommer, *Erkrankung des Ammonshorns als ätiologisches Moment der Epilepsie*. Arch. f. Psych. Bd. X, 1880, p. 631.
562. Obersteiner, *Ueber den Status epilepticus*. Wien. med. Wochenschr. No. 23, 1873.
563. Jackson, *Hughlings. Transactions of the International Medical Congress*. Vol. II, 1881, p. 6 et seq. *The West Riding Lunatic Asylum*. Vol. V, 1875, p. 105. *The Medical Times and Gazette*. Vol. II, 1876 p. 702. *Brain* Vol. III, 1880—81, p. 433.
564. Luciani, *Riv. sper. di freniatr.* Reggio Emilia 1878.
565. Unverricht, Deutsche med. Wochenschr. 1881.
566. Westphal, Berl. klin. Wochenschr. 1871, No. 38 und 1877, p. 121.
567. Edlefsen, Berl. klin. Wochenschr. 1881, 4. Juli.

#### Eclampsia infantum.

568. Soltmann, in *Eulenburg's Realencyclop.* 2. Aufl. V, p. 534; daselbst siehe die Literatur.

#### Chorea.

569. v. Ziemssen, in seinem *Handbuch*. XII, 2. Hälfte, 1875, p. 393.
570. Eulenburg, in seiner *Realencyclop.* 2. Aufl. Bd. IV, p. 267.

571. Roger, Arch. génér. 1866, II und 1867, I, p. 54.  
 572. Charcot, Progrès méd. 1878, No. 10.  
 573. Sée, Mémoires de l'Académie Nationale de Médecine. Vol. XV, 1850, p. 373 und British and Foreign Medico-Chirurgical Review. Vol. I, 1852, p. 69, Vol. II, 1860, p. 373.  
 574. Tuckwell, British and Foreign Medico-Chirurgical Review. Vol. XL, 1867, p. 506 und St. Barth. Hosp. Reports. Vol. V, 1869, p. 86.  
 575. Kirkes, London Medical Gazette. Vol. XI, 1850, pp. 1004, 1049 und 1863, pp. 677, 678.  
 576. Steiner, Prager Vierteljahrsschr. Bd. XCIX, 1868, p. 45 und Jahrb. f. Kinderheilk. N. F. Bd. II, 1869, p. 205 u. Bd. III, 1870, p. 291.  
 577. Meynert, Allgem. Wiener med. Zeitung Bd. XIII, 1868, pp. 67, 76.  
 578. Schultze, F., Deutsches Arch. f. klin. Med. Bd. XX, 1877, p. 383.  
 579. Greiff, Karl, Ueber Chorea minor. Inauguraldiss. Halle 1884.  
 580. Legros et Onimus, Recherches sur les mouvements choréiformes du chien. Comptes rendus. Tome LX, 1870, p. 1046.  
 581. Elischer, Virch. Arch. Bd. LXI, 1874, p. 485, ibid. Bd. LXIII, 1875, p. 104.  
 582. Broadbent, The British Medical Journal Vol. I, 1869, pp. 345, 369.  
 583. Jackson, Hughlings, Medical Times and Gaz. Vol. II, 1867, p. 642. Edinburg Medical Journal Oct. 1868, p. 294 und Medical Times and Gaz. Vol. I, 1869, p. 245 und The British Medical Journal Vol. II, 1876, p. 813.  
 584. Fox, Med. Times 1870, p. 423.  
 585. Gray, ibidem Dec. 17, 1870.  
 586. Gray und Tuckwell, Lancet 1876, p. 710.  
 587. Swanzy, cit. in No. 588.  
 588. Angel Money, Lancet 1885, p. 985.  
 589. Eisenlohr, Centralbl. f. Nervenheilk. 1880, p. 41.  
 590. Rosenbach, O., Arch. f. Psych. VI, p. 830.

### Myoclonie.

591. Friedreich, Virchow's Arch. Bd. LXXXVI, 1881, p. 421.  
 592. Löwenfeld, L., Bayr. Intelligenzbl. 1883, No. 15.  
 593. Remak, E., Arch. f. Psych. Bd. XV, p. 853.  
 594. Seeligmüller, A., Deutsche med. Wochenschr. 1886, No. 24.  
 595. Schultze, Fr., Neurol. Centralbl. 1886, p. 363.  
 596. Henoch, Berl. klin. Wochenschr. 1881, No. 23.  
 597. Dubini, Annal. univ. di med. 1846, Tome CXVII, p. 1.  
 598. Frua, Carlo, ibidem Tome CXLIV.  
 599. Morganti, G., Jahrb. f. Kinderheilk.  
 600. Guinon, G., Sur la maladie des tics convulsifs. Rev. de méd. VI, 1, p. 50, Jan. 1886.  
 601. Marie, P., Progrès méd. 2. Série, III, 8 u. 12, 1886.

### Saltatorischer Reflexkrampf.

602. Bamberger, Wien. med. Wochenschr. 1859, No. 4 u. 5.  
 603. Guttmann, Berl. klin. Wochenschr. 1867, p. 133 und Arch. f. Psych. Bd. VI, 1876, p. 578.

604. Frey, Arch. f. Psych. Bd. VI, 1875, p. 249.  
 605. Tarchanoff, l. c. No. 26.  
 606. Gowers, The Lancet Vol. II, 1877, pp. 42 u. 152.  
 607. Erb, op. cit. No. 20, 2 Aufl., p. 808.  
 608. Kast, Neurol. Centralbl. 1883, No. 14.  
 609. Petrina, Prager med. Wochenschr. 1879, No. 43 ff.

### Tremor und Paralysis agitans.

S. 6

610. Parkinson, Essay on the Shaking Palsy. London 1817.  
 611. Oppöizer, Wiener med. Wochenschr. 1861.  
 612. Blasius, Stabilitäts-Neurosen. Arch. f. physiol. Heilk. 1851, p. 225.  
 613. Berger, O., in Eulenburg's Encyclop. Bd. XIV; daselbst die Literatur.  
 614. Charcot und Vulpian, Gaz. hebdomadaire. 1861, pp. 765, 816 u. 1862, p. 54.  
 615. Charcot, op. cit. No. 22, I, p. 184.  
 616. Ordenstein, Sur la paralysie agitante. Thèse de Paris 1867.  
 617. Fernet, Des tremblements. Thèse 1872.  
 618. Seeligmüller, A., Ueber traumat. Tremor und die Simulation desselben. Jahrb. f. Psych. II.  
 619. Meschede, Virchow's Arch. Bd. L, 1870, p. 297.  
 620. Westphal, Charité-Annalen, Berlin 1876, Bd. IV.  
 621. Debove, Progrès médical Tome VI, 16 Février 1878.  
 622. Cheron, Progrès méd. 1877, No. 48.  
 623. Saint-Léger, Thèse de Paris 1879, p. 361.

### Tetanus.

S. 6

624. Bauer, Art. Tetanus in v. Ziemssen's spec. Pathologie und Therapie XII, 2. Hälfte.  
 625. Rose, E., Art. Ueber den Starrkrampf. Handb. der Chirurgie von Pitha und Billroth Bd. I, Abth. II. A. Abschnitt II, 5, Stuttgart 1869 bis 1874, p. 52.  
 626. Sanitätsbericht über die deutschen Heere im Kriege gegen Frankreich 1870—71, Bd. VII, Erkrankungen d. Nervensystems. Berl. 1885.  
 627. Keber, cit. bei Soltmann in Gerhardt's Handb. V.  
 628. v. Ziemssen, ibid.  
 629. Coural, Montpellier médical 1864.  
 630. Fenomenow, Centralbl. f. Nervenheilk. I, p. 290.  
 631. Grötzner, Der Krampf insbesondere der Wundstarrkrampf. Breslau 1828.  
 632. Wunderlich, Arch. d. Heilk. Bd. II, 1861, p. 552; Arch. d. Heilk. Bd. III, 1862; ibidem Bd. V, 1864, p. 205.  
 633. Blachez, Gaz. hebdomadaire. 1878, I.  
 634. Senator, Ueber die Beschaffenheit des Harns im Tetanus. Virchow's Arch. Bd. XLVIII, 1869, p. 295.  
 635. Rokitsky, Sitzungsber. der Wien. Academie 1857.  
 636. Leyden, Virchow's Arch. Bd. XXVI, 1863, p. 538.  
 637. Hiller, Centralbl. f. Chirurgie No. 48, 1886.

687.

**Tetanie.**

638. Trousseau, Gaz. der hôp. 1845, 1851, 1856, 1860.  
 639. Schultze, Fr., Berl. klin. Wochenschr. 1874, p. 87.  
 640. Riegel, Deutsch. Arch. f. klin. Med. Bd. XII, 1873, p. 408.  
 641. Kussmaul, Berl. klin. Wochenschr. 1872, p. 442.  
 642. Erb, Arch. f. Psych. Bd. IV, 1873, p. 271.  
 643. Berger, O., in Eulenburg's Realencyclop.  
 644. Chvostek, Wiener med. Presse No. 38, 1879.  
 645. Weiss, Volkmann's Samml. klin. Vortr. No. 189, Leipzig 1881.  
 646. Langhaus, Virchow's Arch. Vol. LXIV, 1875, p. 169.

692.

**Myotonie.**

647. Bell, The nervous system of the human body. 1 Edit., 1830, p. CLXI, CLXV.  
 648. Erb, Die Thomsen'sche Krankheit. Leipzig 1886.  
 649. Thomsen, Tonische Krämpfe in willkürlich beweglichen Muskeln in Folge von ererbter psychischer Disposition (Ataxia muscularis). Arch. f. Psych. Bd. VI, 1876, p. 702.  
 650. Leyden, op. cit. No. 21, Bd. I, 1877, p. 128.  
 651. Strümpell, Berl. klin. Wochenschr. 1881, p. 119.  
 652. Seeligmüller, Deutsche med. Wochenschr. 1876, No. 33 u. 34.  
 653. Benedikt, Deutsche Klinik 1864, pp. 281 u. 327 und Nervenpathologie u. Electrotherapie. 2. Aufl. 1874, p. 134 ff.

697.

**Alkoholismus.**

654. Magnan, Gaz. hebd. de méd. 1873, pp. 729, 746; De l'alcoolisme, des diverses formes du délire alcoolique et de leur traitement. Paris 1874.  
 655. Leudet, E., Arch. génér. de méd. 6. Série, Tome IX, 1867, p. 5.  
 656. Baer, Der Alkoholismus. Berlin 1878.  
 657. Binz, in Eulenburg's Encyclop. 2. Aufl. I, p. 293.  
 658. Fischer, G., Arch. f. Psych. XIII, H. 1.  
 659. Westphal, Charité-Annalen IV.

700.

**Morphiumsucht.**

660. Levinstein, Die Morphiumsucht. Berlin 1876.  
 661. Obersteiner, Brain 1880 Jan. u. 1882 Oct.  
 662. Müller, Franz, Wien. med. Wochenschr. 1880.  
 663. Burkart, Volkmann's Samml. klin. Vortr. No. 206 und die chronische Morphiumvergiftung. Bonn 1880.

704.

**Nicotinvergiftung.**

664. Richter, Fr., Arch. f. Psychiat. 1880.

705.

**Syphilis des Nervensystems.**

665. Gros et Lancereaux, Des affections nerveuses syphilit. Paris 1861.  
 666. Zambaco, Des affections nerveuses syphilitiques. Paris 1862.  
 667. Fournier, La syphilis du cerveau. Paris 1876.  
 668. —, La syphilis héréditaire tardive 1886.



669. Keyes, Syphilis of the Nervous System. New-York Medical Journal Vol. XII, 1870.
670. Braus, die Hirnsyphilis. Berlin 1873.
671. —, zur Prognose der Hirnsyphilis. Berlin 1886.
672. Dowse, Syphilis of the brain and spinal cord. 2. Edit. 1881, p. 79.
673. Ljunggreen, Vierteljahrscr. f. Dermatol.
674. Jaksch, Ueber Syphilis inn. Organe. Prag. med. Wochenschr. 1864, No. 45.
675. Heubner, Ueber die Hirnerkrankung der Syphilitischen. Arch. der Heilk. Bd. XI, 1870, p. 280.
676. —, Art. Syphilis des Nervensystems in v. Ziemssen's Handb. Bd. XII.
677. —, Die luetische Erkrankung der Hirnarterien. Leipzig 1874.
678. Virchow, Krankhafte Geschwülste, 1864—65, II.
679. Rumpf, Th., Die syphilit. Erkrankungen des Nervensystems. Wiesbaden 1887; daselbst die ausführliche Literatur.
680. Pribram, Art. Gehirnsyphilis in Eulenburg's Encycl. 2. Aufl. Bd. VIII.
681. Mauriac, Annal. de dermatol. VI, 1875, VII, 1876.
682. Veronese, Fr., Wiener Klinik II. 9, 1883.
683. Lechner, Jahrb. f. Psych. II.
684. Finger, Vierteljahrscr. f. Dermatol. u. Syphilis 1882.
685. Gjör, Norsk Magazin 1857. XI, p. 776.
686. Laskiewitsch, Vierteljahrscr. f. Dermatol. VI, p. 321.
687. Gallard, Union méd. 1874.
688. Charcot, op. cit. I. No. 22 II.
689. Lang, E., Vierteljahrscr. f. Dermatol. und Wien. med. Wochenschr. 1880, No. 48 ff.
690. Julliard, Localisations spinales de la Syphilis 1879.
691. Jarisch, Vierteljahrscr. f. Dermatol. u. Syphilis VIII. p. 621.
692. Greiff, Arch. f. Psychiatr. XII, 3.
693. Dejerine, Rev. de méd. 1884, No. 1.
694. Molière, Annal. de Dermat. 1870, p. 311.
695. Dejerine u. Götz, Arch. de Physiol. 1876.
696. Chevalet, Bullet. de thérapie 1869.
697. Seeligmüller, Deutsche med. Wochenschr. 1883 No. 43, p. 624.
698. Marchand, F., Virchow's Arch.
699. Petrow, ibidem. Bd. LVII.
700. Parrot, Progrès méd. 1878, 25.

## Sach-Register.

---

- Acusticus, Läsionen 337. Kerne 43, 44, 268, 265.  
Affenspalte 9, 14.  
Agrammatismus 356.  
Agraphie 365.  
Akataphasie 356.  
Alalie 374.  
Alcoholismus 697.  
Allgemeinerkrankungen bei Gehirnkrankheiten 289.  
Amyotrophische Lateralsclerose 208.  
Unterscheidung von Pachymeningitis 98, von progressiver Muskelatrophie 226, von Poliomyelitis subacuta 255, von Bulbärparalyse 276  
Anämie des Gehirns 401. 404.  
Anatomie des Gehirns 6; des Rückenmarks 30; der Med. obl. 267.  
Anerysmen im Gehirn 529; miliare 465.  
Aphasie 355; amnestische 366; funktionelle 372; intermittierende 372; motorische (atactische) 362; Paraphasie (Leitungsaphasie) 367; sensorische 337, 369; totale 368; transitorische 372.  
Aphrasie 356.  
Aphthongie 375.  
Apoplexie 470, 296; seröse 522.  
Arthrogryposis 687.  
Associationsfaserbündel 20.  
Astenopie, neurasthenische 330.  
Ataxie 61; hereditäre 194; acute 64, 197; cerebrale 319; cerebellare 391; motorische 64; sensible 63.  
Atherom 465.  
Athetose 316.  
Atrophia, degenerativa 72; musculorum lipomatosa 228; progressiva s. Muskelatrophie.  
Auge, Beziehungen zum Gehirn 325.  
Augenmuskellähmung 333; bei Gehirnkrankheiten 333; bei Syphilis 721; bei Tabes 190.  
Augenmuskelkerne 277, 333.  
Auricularwinkelmaass v. Broca 346.  
Axencylinderfortsatz 35.  
Balken 20; Tumoren 537.  
Ballismus 672.  
Basalganglien 14; Localisation 379.  
Basalmeningitis 441.  
Basilarmeningitis 442.  
Bau des Gehirns, innerer 14 der Med obl. 267; des Rückenmarks 30.  
Bauchreflexe bei Gehirnkrankh. 297.  
Bewusstseinsstörungen bei Gehirnkrankheiten 295.  
Blasenfunctionen 69; bei Gehirnkrankheiten 294.  
Blindheit 325 ff.  
Blutcirculation im Gehirn 303.  
Broca'sche Windung 10; Auricularwinkelmaass 346.  
Brown-Séquard'scher Versuch 36; Lähmung 115.  
Bulbärparalyse 270; bei amyotroph. Lateralsclerose 209; angeborene 279; acute und apoplectiforme 280.  
Burdach'scher Keilstrang 34.  
Caecitas verbalis 369.  
Capsula ext. u. int. 15.  
Carcinom des Gehirns 529.  
Carrefour sensitif 323.  
Centralfurche 8; -windungen 8; -kanal des Rückenmarks 33.  
Centren der Grosshirnrinde 28, 29, 349, 355; des Rückenmarks 65; der Med. obl. 269; für spinale Reflexe 65; für Blase und Mastdarm 69, 70; für sexuelle Function 71; vasomotorische 71, 270; trophische 5, 72, 270; für Athmung und Herzbewegung 269, 293; für Schluckbewegung 270; Kaugbewegung, Articulation, Secretion 270, Sprachcentrum 335; Sehcentrum

- 26, 29, 327; Nothnagels Krampfcentrum 269.
- Centrum ovale (semiov. Vieussenii) 20; Localisation 377, Centrum cilio-spinale 87.
- Cerebrospinalflüssigkeit 50.
- Cheyne-Stokes, Phänomen bei Gehirnkrankheiten 294.
- Chorea minor 618; Beziehungen zum Gelenkrheumatismus 659; Ch. gravidarum 659; Ch. bei Erwachsenen 664; Ch. senilis 664; Ch. electrica 669; Ch. magna 618.
- Choreiforme Bewegungen 315.
- Cingula 21.
- Circulationsstörungen im Gehirn 401.
- Cisterna magna 50.
- Cisternae subarachnoideales 50.
- Clastrum 15.
- Clavus hystericus 579.
- Coma bei Gehirnkrankheiten 295; Unterscheidung von Coma diabeticum 299.
- Commissuren des Gehirns 20.
- Commotio medullae spinalis 122.
- Compressionsmyelitis 127; Unterscheidung von spastischer Paralyse 207; von Landry'scher Paralyse 260.
- Contracturen bei Gehirnkrankheiten 311; hysterische 593.
- Convexitätsmeningitis 427; chronische 439.
- Convulsionen, cerebrale 392.
- Coordination 61; Beziehung zum Kleinhirn 46.
- Corona radiata 19.
- Corpus striatum 15; corpus subthalamicum 23.
- Crowbar Case 491.
- Cuneus 9, 14.
- Cystieercken des Gehirns 529.
- Decussatio pyramidum 2.
- Degeneration, secundäre 5; im Rückenmark 73.
- Delirien bei Gehirnkrankheiten 299.
- Delirium tremens 699.
- Dementia paralytica 175.
- Déviation conjuguée des yeux et de la tête 335.
- Diabetes insipidus bei Gehirnkr. 294.
- Drehbewegungen bei Gehirnkr. 394.
- Drucklähmungen des Rückenmarks 127.
- Dummy Chuker 649.
- Echinococcen im Gehirn 529.
- Eclampsia infantum 654.
- Embolie des Gehirns 484; der Med. obl. 282.
- Encephalitis, acute eitrige 489; otitische 498; acute b. Lungenaffectionen 498; nichteitrig 504; congenitale 512.
- Encephalomalacie 479.
- Endarterien im Gehirn 304.
- Endarteriitis 465.
- Entgang bei Acusticus-Läsion 338.
- Entzündung der grauen Vordersäulen 238; bei Erwachsenen 250.
- Ependymfaden, centraler 33.
- Epilepsia 631; corticalis 350; gravior 636; mitior 640; chronica s. trochaica 641; secundäre 642; infantum 654.
- Erbrechen bei Gehirnkrankheiten 291.
- Erweichung d. Gehirns 479; d. Rückenmarks, primäre 158; entzündliche 145; hämorrhagische 109; der Med. obl. 282.
- Facialislähmung, combinirt mit Hemiplegie 307 ff. 386.
- Fibrae propriae 20.
- Fissura calcarina 9, 14; parieto-occipitalis 9; Rolandi 8.
- Foramen Magendii 50.
- Formatio reticularis 42.
- Fossa Sylvii 7, 355 ff.
- Gangarten bei Rückenmarkskrankh. 65.
- Gefässveränderungen, ihr Einfluss bei Erkrankungen des Centralnervensystems 53.
- Gehirnabscess 489; -anämie 401, 404; -anatomie 6; -atrophie 319; -blutung 465; -erweichung 479; -functionen 6 ff.; -gefässe 303; -hyperämie 401, 410; -hypertrophie 521; -krankheiten 401, 465 (Physiopathologie 289, Symptomatologie 289, Herdsymptome 300); -mantel 17; -oberfläche 6; -ödem 522; -physiologie 6; -sclerose 489; -stamm 17, 19, 41; -verhärtung 504. -localisation 342 ff.; in den Basalganglien 379, im Centrum ovale 377, Brücke 385, Grosshirnbasis 395, Grosshirnschenkel 384, Kapsel 378, Kleinhirn 391, Kleinhirnschenkel 394, Rinde 347, Sprachcentren 355, Vierhügel 383; Localdiagnostische Sätze 399; Topographische Beziehungen zwischen Gehirnoberfläche u. Schädel 346.
- Gehirnhäute: Anatomie 47; Erkrankungen 418.
- Gehirnhautentzündung 418; eitrige 427; chronische 438; tuberculöse 442.
- Gehörsinn, Störungen u. Beziehungen zum Gehirn 336.
- Geruchsstörungen, cerebrale 342.

Geschmacksstörungen, cerebrale 342.  
 Gesichtssinn, Störungen u. Beziehungen zum Gehirn 325.  
 —, Störungen bei Kleinhirnaffectio-  
 nen 393.  
 Gliome 528.  
 Globus hystericus 586, 591.  
 Goll'sche Stränge 34, 41, 42.  
 Grand mal 640.  
 Grosshirnrindenbrückenbahn 23.  
 Gyri des Grosshirns 10, 12.

Habitus apoplecticus 410, 467.  
 Haematoma durae matris 419.  
 Hämatomyelie (Haemorrhagia spinalis)  
 109.  
 Hämatorrhachis 91.  
 Hämorrhagie des Gehirns 465; der Med.  
 obl. 280; spinale 109; subarachnoi-  
 deale 459.  
 Hakenbündel 21.  
 Halbseitenläsion des Rückenmarks 114.  
 Halssympathicus bei Gehirnkrankh. 298.  
 Harnblasenfuction 69.  
 Haube 3; Kern 16; Haubenstrahlung 23.  
 Häute des Gehirns u. Rückenmarks 47.  
 Hemianästhesie 320; functionelle 322;  
 hysterische 582.  
 Hemianopsie 328.  
 Hemiplegia spastica infantilis 514.  
 Hemiplegie 307; corticale 353; Sätze  
 über Localisation 399.  
 Herdsymptome 300.  
 Hereditäre Ataxie 194, 201.  
 Herzhätigkeit bei Gehirnkrankheiten  
 293.  
 Hinterhauptslappen 11.  
 Hinterstrang-Sclerose 179.  
 Hinterstrang-Seitenstrang-Sclerose 261.  
 Hirn s. Gehirn.  
 Hirnlocalisation 342.  
 Hüllen des Geh. u. Rückenmarks 47.  
 Hydrocephaloid 407.  
 Hydrocephalus 522; -acutus 442.  
 Hydromyelie 159.  
 Hyperämie des Gehirns 401, 404; der  
 Med. obl. 280; des Rückenmarks 88.  
 Hyperästhesie 325; hysterische 577.  
 Hypnotismus 627.  
 Hysteria, infantilis 617; virilis 621.  
 Hysterie, Hysteralgie 572.  
 Hystero-Epilepsie 587.

Insel 6, 15, 18.  
 Intentionskrampf 694.  
 Intentionszittern 6, 672.  
 Intermittirende spinale Lähmungen 263.

Katalepsie 622; bei Hypnotismus 628.  
 Keilstränge 34, 41.  
 Kinderlähmung, spinale 238; bulbäre  
 Form 279.  
 Klappendeckel 8.  
 Kleinhirn, Localisation im 391.  
 Kleinhirnseitenstrangbahn 40, 266.  
 Kopfschmerz bei Gehirnkrankh. 289.  
 Kopftetanus 689.  
 Koptiopia hysterica 581.  
 Krampfformen, cerebrale 311.

Labyrinthaffectionen 338.  
 Lähmungen: corticale 353; cerebrale  
 307; spinale intermittirende 263.  
 Landry'sche Paralyse 256.  
 Lappen des Grosshirns 10.  
 Lateralpulsion 676; oculäre 677.  
 Lateralisclerose s. amyotrophische L.  
 Leitungsbahnen 2, 56 ff. 266, 300.  
 Leptomenigitis chronica 438; spinalis  
 acuta 100; spinalis chronica 105;  
 cerebialis suppurativa 427.  
 Linsenkern 15; -schlinge 23; -läsion  
 381.  
 Lobi des Gehirns 10.  
 Localisation: im Gehirn 342, 347; für  
 Tumoren 537; im Rückenmark 80,  
 111; Localdiagnostische Sätze 399.  
 Logopathie 356.  
 Luys'scher Körper 23.  
 Lymphgefäße im Gehirn 47.

Mastdarmreflexe 70.  
 Medulla oblongata: Anatomie u. Physio-  
 logie 265; Compression 285; Ent-  
 zündung 284; Embolie 282; Hämor-  
 rhagie 280; Hyperämie 280; Krank-  
 heiten 270; Differentialdiagnose ders.  
 287; Traumen 285; Thrombose 282.  
 Menière'scher Symptomencomplex 339.  
 Meningealhämorrhagie 91.  
 Meningitis: simplex 427; chronische 438;  
 tuberculöse 442; metastatische 430.  
 Meningo-Myelitis chronica 508.  
 Mesmerismus 627.  
 Metallotherapie b. Hysterie 613.  
 Mitbewegungen 312.  
 Mittelohraffectionen, Bezieh. zu Gehirn-  
 krankheiten 341, 435.  
 Monoplegie, cerebrale 310; corticale 353.  
 Monospasmen 350.  
 Morphiumsucht 700.  
 Müller'sche Flüssigkeit 4.  
 Multiple Neuritis 107, 226, 255, 259.  
 Multiple Sclerose 164.  
 Muskelatrophie: wahre 234; progressive  
 213; Unterscheidung derselben von

- Poliomyelitis subacuta 255; von multipl. Sclerose 275, 277; spinale, 218; myopathische 227; juvenile Form 234; mit Betheiligung der Gesichtsmuskeln 236.  
 Muskelhypertrophie 234.  
 Muskelsinn bei Hemianästhesie 321.  
 Mussitirende Delirien 299.  
 Mutterweh 572.  
 Myelitis: acuta 144; Unterscheidung von Leptomeningitis spin. acut. 103, 107; v. der centralen 113; chronica 154; Unterscheidung von multipler Sclerose 175; cervicolumbalis 151; centralis 147; disseminirte 151; dorsolumbalis 150; hypertrophica 147; periependymäre 162, 147; transversa 147, 207, 247; Compressionsmyelitis 127, 207, 247.  
 Myelitis bulbi acuta 284.  
 Myelomeningitis 152.  
 Myelomeningocelle 139.  
 Myoclonie 668.  
 Myotonie 692.  
 Myotonische Reaction 695.  
**N**ervenkerne, III. 277, 333; IV. 277, 333, 265; V. 44, 267, 268, 265; VI. 44, 265, 267, 277, 333; VII. 44, 265, 267; VIII. 43, 44, 268, 265; IX. 43, 265, 268; X. 43, 265, 268; XI. 43, 265, 268; XII. 43, 265, 268.  
 Nervenkerne 333.  
 Neurasthenie 549, 196, 288; sexuelle 566; des Herzens 569.  
 Neuritis, multiple 107, 226, 255; ascendens (Stauungspapille) 226.  
 Neuroglia 34.  
 Neuroretinitis descendens 327.  
 Neurosen, allgemeine 548.  
 Nicotinvergiftung 704.  
 Nucleus caudatus 15; Läsion 381; N. funiculi gracilis 41; N. funiculi cuneati 41; N. lentiformis 15; Läsion 381. N. tegmenti 16; N. ruber 23.  
**O**edem des Gehirns 522.  
 Ohnmacht bei Gehirnämie 406, 409.  
 Operculum 8.  
 Ophthalmoplegia progressiva 277, 334.  
 Opticusverlauf 328.  
 Ovario bei Hysterie 577.  
**P**achymeningitis spinalis 91; cervicalis hypertrophica 96; interna haemorrhagica im Rückenmark 99; im Gehirn 419; externa 418; externa caseosa 128.  
 Paralexie 367.  
 Paralysis alternans 386, 309.  
 Paralysis agitans 168, 177, 673; ascendens acuta 256 (Landry'sche); glosso-labio-laryngea 270; cerebialis 287.  
 Paramie 367.  
 Paramyoclonus multiplex 668.  
 Paraparese, subacuta (Fischer's) 263; mit Parästhesien (Berger's) 263.  
 Paraphrasie 367.  
 Paraphrasie 356.  
 Paraplegie, cerebrale 310.  
 Parapraxie 368.  
 Patellarreflex 67.  
 Paukenhöhlenentzündung, Bezieh. z. Meningitis 428.  
 Pedunculus cerebri 14.  
 Peripachymeningitis 94.  
 Petit mal 640.  
 Polienccephalitis 506; -superior chronica 278.  
 Poliomyelitis anterior acuta 238, 113, 206; anterior chronica 256; adultorum 250, 177; chronica (subacuta) 252.  
 Porencephalie 511.  
 Praecuneus 9.  
 Progressive Muskelatrophie s. Muskelatrophie.  
 Propulsion 676.  
 Pseudobulbärparalyse 287.  
 Pseudohypertrophie der Muskeln 228.  
 Pupillen, Verhalten bei Gehirnkr. 331.  
 Pupillenstarre, reflectorische 190.  
 Pyramidenstrangbahnen 2, 3, 37, 38, 212, 300 ff.  
**R**aies cérébrales 293.  
 Railway-spine 122.  
 Reflexbogen 55.  
 Reflexcentren im Rückenmark 65; in der Med. obl. 269.  
 Reflexe bei Hemianästhesie 321.  
 Reizungerscheinungen, corticale 350; posthemiplegische 315.  
 Respiration bei Gehirnkrankheiten 294.  
 Retropulsion 676.  
 Rhachischisis 139.  
 Rindenepilepsie 350.  
 Rückenmark: Anatomie u. Physiol. 30; Blutungen 109; als Centralorgan 63; anovesicales Centrum 69; Reflexcentrum 65; sexuelles Centrum 71; trophisches Centrum 72; vasomotorisches Centrum 71; Compression 127; Entzündung 142; Erkrankung nach Einwirkung plötzlich erniedrigten Luftdruckes 163; Erschütterung 122; Erweichung (primäre) 158; Gefasse 53, 71; Hyperämie 88; Krankheit. 88;

- allgem. Physiopathologie derselb. 54; allgem. Diagnose derselben 80; Leitungsbahnen 56, 58; Rückenmarksegment 54; Lähmungen 58; Spalt-u. Höhlenbildung 159; Tumoren 137; Verletzungen 113.
- Rückenmarkshäute 47; Hyperämie derselben 88; Blutungen 91; Entzündung 94; Tumoren 137.
- Rückenschmerz 58.
- Saltatorischer Reflexkrampf 670.
- Sarkome des Gehirns 529.
- Scheitellappen 10.
- Schläfenlappen 12.
- Schlottergelenke 245.
- Schüttelkrampf 60, 673.
- Schwanzkern 15; Läsion 383.
- Schwindel bei Gehirnkrankh. 290; bei Kleinhirnaffectationen 391.
- Sclerose der Hinterstränge (Tabes) 179.
- Sclérose latérale amyotrophique 208.
- Sclérose multiple 164.
- Scotome 331.
- Seelenblindheit, Seelentaubheit 26.
- Sehhügel 15, 46; Läsion 383; -strahlung 23.
- Sensibilitätsstörungen, cerebrale 320.
- Sexuelle Functionen, Centra derselb. 71.
- Sinnesthätigkeiten, Störungen ders. 325.
- Sinusthrombose 461.
- Solitärtuberkel im Gehirn 541.
- Spaltbildung im Rückenmark 159.
- Spastische Cerebralparalyse 506.
- Spastische Spinalparalyse, einfache 203, 175; mit Muskelatrophie 208.
- Speichelfluss bei Gehirnkrankh. 294.
- Spinale Epilepsie 61.
- Spinale Kinderlähmung 238; bulbäre Form 279.
- Spinalirritation 553.
- Spinalmeningitis 99; chronische 105.
- Spindelwindung 14.
- Spondylitis 128.
- Sprachmechanismus 360.
- Sprachstörungen 355 ff.
- Stabkranzfaserung 2, 19.
- Starrkrampf 678.
- Stauungspapille (Stauungsretinitis) 326.
- Stirnlappen 10.
- Störungen der Motilität und Sensibilität 56, 58.
- Strangsclerosen, combinirte 261.
- Streifenhügel 15.
- Stuhl bei Gehirnkrankh. 294.
- Subarachnoidealräume 50.
- Suggestionen bei Hypnotismus 629.
- Sulci des Gehirns 8 ff.
- Surditas verbalis 369.
- Syphilis des Gehirns 715; des Nervensystems 705; der peripheren Nerven 741; des Rückenmarks 733; des Sympathicus 745; des verlängerten Marks 732; hereditäre, Erkrankungen des Nervensystems bei dieser 745.
- Syringomyelie 159.
- Tabes dorsalis 179; Unterscheidung von multipler Sclerose 177; von Landry's Paralyse 260.
- Taches cérébrales 293.
- Tarassis 621.
- Taubheit 336.
- Temperatur bei Gehirnkrankh. 292.
- Tetanie 687.
- Tetanus 678; neonatorum 679; hydrophobicus (Kopftetanus) 684; rheumaticus 679; traumaticus 678.
- Thalamus opticus 15; Läsion 383.
- Thomsen'sche Krankheit 692.
- Thrombose des Gehirns 485; des Hirsinsinus 461; der Med. obl. 282.
- Torcular Herophili 32.
- Trance 627.
- Tremor 672.
- Trophische Functionen des Rückenmarks 72, 5.
- Trousseau's Phänomen b. Tetanie 690.
- Tuberculose des Gehirns 528, 540.
- Tumoren des Gehirns 529; des Rückenmarks 137.
- Untersuchung des Faserverlaufs in den Centralorganen 3.
- Urin bei Gehirnkrankh. 294.
- Vasomotorische Functionen 71.
- Vierhügel 16, 46; Localisation 383.
- Vormauer 15.
- Vorzwickel 9, 13.
- Waller'sches Gesetz 5.
- Wirbelkrankheiten 127 ff.
- Wirbelspalte 139.
- Wortblindheit 369.
- Worttaubheit 337, 368.
- Wurm, Localisation 393.
- Zitterbewegungen bei Gehirnkrankh. 315.
- Zittern 672.
- Zungenläppchen 14.
- Zwangslagen (Zwangsbewegungen) 395.
- Zwickel 9, 14.
- Zwinge 13, 21.